(19)日本国特許庁(JP)

(51) Int.Cl.7

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出額公別番号 特期2001-240581 (P2001-240581A)

テーマコート*(参考)

(43)公開日 平成13年9月4日(2001.9.4)

C 0 7 C 237/42		C07C	237/42			4 C O 3 3	
A 6 1 K 31/166		A61K	31/166			4 C 0 8 6	
31/192			31/192			4 C 2 O 6	
31/255	31/255		31/255			4H006	
31/426			31/426				
	客查請求	未請求 蘭城	マダの数4	OL	(全 28 頁)	最終質に続く	
(21) 出願番号	特置2000-53861(P2000-53861)	(71) 出題	•		A1 L		
(22)出顧日	平成12年 2 月29日 (2000. 2. 29)	千寿製薬株式会社 大阪府大阪市中央区平野町2丁目5番8号 (72)発明者 崔 応渉					
			2 0.0 1.11		枚幕 5丁目19	番10-707号	
		(72)発明:		神戸市		丁目366番地の	
				-			

FΙ

(72) 発明者 井上 淳

-603号

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アミノベンズアミド誘導体およびその用途

識別記号

(57)【要約】

【課題】プロテインキナーゼCを活性化するアミノベンズアミド誘導体を提供する。

【解決手段]一般式(1)

[{t:1]

(式中、 R^1 はヒドロキシル基で置換されていてもよい アルキル基またはアルケニル基を示し、 R^2 はアルキル 基もしくはアルケニル基で置換されたカルボニル基また は式(11)

[11:2]

$$---SO_2R^4$$
 (II)

(式中R⁴ は置換されていてもよいアルキル基、あるいはアルケニル基、あるいはニトロ基またはアミノ基で置換されていてもよい芳香族炭化水素基、あるいは置換基を有するチアゾリル基を示す。〕を示し、R⁸ はヒドロ

キシメチル基、あるいはヒドロキシアミノ基で置換されていてもよいまたはエステル化されていてもよいカルボキシル基を示す。〕で表わされる化合物又はその製薬学的に許容し得る塩。

兵庫県神戸市須磨区白川字不計1番地の6

【特許請求の範囲】

【翻求項1】一般式(1)

(化1)

el.

〔式中、R¹ はヒドロキシル基で置換されていてもよい アルキル基またはアルケニル基を示し、R² はアルキル 基もしくはアルケニル基で置換されたカルボニル基また 10 は式(11)

[{t:2}

$$---SO_2R^4$$
 (II)

(式中R4 は置換されていてもよいアルキル基、あるい はアルケニル基、あるいはニトロ基またはアミノ基で置 換されていてもよい芳香族炭化水素基、あるいは置換基 を有するチアゾリル基を示す。〕を示し、R® はヒドロ キシメチル基、あるいはヒドロキシアミノ基で置換され キシル基を示す。〕で表わされる化合物またはその製薬 学的に許容し得る塩。

【 間求項 2 】 間求項 1 に記載の化合物またはその製薬学 的に許容し得る塩を有効成分として含有してなる医薬。

【請求項3】請求項1 に記載の化合物またはその製薬学 的に許容し得る塩を有効成分として含有してなるプロテ インキナーゼC活性化剤。

【請求項4】眼圧降下剤である請求項2に記載の医薬。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アミノベンズアミ ド誘導体およびその製薬学的に許容し得る塩、およびア ミノベンズアミド誘導体およびその製薬学的に許容し得 る塩を有効成分とする医薬に関する。

[0002]

【従来の技術】プロテインキナーゼC(以下、PKCと 略す)は1977年 Nishizuka ら〔J.Biol. Chem.,2 52巻、7603頁(1977年)] によって発見され たCa² + およびリン脂質依存性蛋白リン酸化酵素で、 細胞内情報伝達機構および細胞増殖などにおいて重要な 40 はアルケニル基、あるいはニトロ基またはアミノ基で置 役割をもつことが知られている。PKCは発ガンプロモ ーターとして考えられてきたが、近年、PKC活性化剤 に対する、アルツハイマー型痴呆に対する利用可能性 [中村重信、医学のあゆみ、145巻、291頁 (1 998年)、F. Casamenti, C. Scali, and G. Pepeu, Eur. J. Pharmacol., 194巻, 11頁(1991 年)、L. Amaducci ら, Psychopharmacology Bulletin, 24巻, 130頁(1998年))、神経刺激伝達やチ ャンネルの修飾などシナプスの可塑性との関係〔西塚泰 美、化学と工業,44巻,123頁(1991年)〕、 50 てなるPKC活性化剤、および(4)眼圧降下剤である

好中球からのスーパーオキサイドの産生刺激(Gilbert 5. Biochemistry, 34巻3916頁(1995 年)〕、抗腫瘍活性〔Yoshida ら, Int. J. Cancer,7 7巻, 243頁(1998年)) および眼圧下降作用 [Nagata ら, Jpn. J. Ophthalmol., 37巻, 339頁 (1993年)、Mittagら, Invest. Ophthalmol. Vi s. Sci., 28巻、2057頁(1987年)]など、種 々の医薬用途への可能性が報告されるようになってき

た。しかし、PKC活性化剤の医薬用途の可能性につい ては未だ研究開発の段階である。そこで、医薬用途の可 能性の高いPKC活性化剤の開発を図るべく発明者らは

[0003]

鋭意研究を行った。

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、PK C活性化作用を有する新規アミノベンズアミド誘導体お よびその製薬学的に許容し得る塩を提供することであ る。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、新規に創 ていてもよいまたはエステル化されていてもよいカルボ 20 製したアミノベンズアミド誘導体にPKC活性化作用が 存在することを見出し本発明を完成した。

> 【0005】すなわち、本発明は、(1)一般式(1) [0006]

[(t3)

〔式中、R¹ はヒドロキシル基で置換されていてもよい アルキル基またはアルケニル基を示し、R² はアルキル 基もしくはアルケニル基で置換されたカルボニル基また は式(11)

[0007]

[{t4}

$$---SO_2R^4$$
 (II)

(式中R⁴ は置換されていてもよいアルキル基、あるい 換されていてもよい芳香族炭化水素基、あるいは置換基 を有するチアゾリル基を示す。〕を示し、R®はヒドロ キシメチル基、あるいはヒドロキシアミノ基で置換され ていてもよいまたはエステル化されていてもよいカルボ キシル基を示す。〕で表わされる化合物またはその製薬 学的に許容し得る塩、(2)上記(1)に記載の化合物 またはその製薬学的に許容し得る塩を有効成分として含 有してなる医薬、(3)上記(1)に記載の化合物また はその製薬学的に許容し得る塩を有効成分として含有し

上記(2)に記載の医薬に関する。 [0008]

【発明の実施の形態】上記一般式(I)において、R1 で示されるヒドロキシル基で置換されていてもよいアル キル基は、通常炭素数1~20、好ましくは炭素数3~ 18の直鎖状または分枝状アルキル基を示し、具体的に は、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロ ピル基、nープチル基、secープチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オク 基、トリデシル基、テトラデシル基、ペンタデシル基、 ヘキサデシル基、ヘプタデシル基、オクタデシル基、ノ ナデシル基およびイコシル基などが挙げられる。好まし くは、イソプロピル基、n-ブチル基およびオクタデシ ル基である。

【0009】アルキル基に置換されるヒドロキシル基は 上記アルキル基のいずれの炭素に結合してもよいが、2 個のヒドロキシル基がアルキル基の隣り合う炭素に結合 するのが好ましく、例えば2、3-ジヒドロキシブチル ロキシペンチル基、2、3-ジヒドロキシヘキセニル 基、3、4-ジヒドロキシヘキセニル基、4、5-ジヒ ドロキシヘキセニル基、2、3-ジヒドロキシヘプチル 基、3、4-ジヒドロキシへプチル基、4、5-ジヒド ロキシヘブチル基、5,6-ジヒドロキシヘブチル基、 2, 3-ジヒドロキシオクチル基、3, 4-ジヒドロキ シオクチル基、4,5-ジヒドロキシオクチル基、5, 6-ジヒドロキシオクチル基、6、7-ジヒドロキシオ クチル基、2、3-ジヒドロキシノニル基、3、4-ジ ヒドロキシノニル基、4、5-ジヒドロキシノニル基、 5, 6-ジヒドロキシノニル基、6, 7-ジヒドロキシ ノニル基、7、8-ジヒドロキシノニル基、2、3-ジ ヒドロキシデシル基、3、4-ジヒドロキシデシル基、 4,5-ジヒドロキシテシル基、5,6-ジヒドロキシ デシル基、6、7-ジヒドロキシデシル基、7、8-ジ ヒドロキシデシル基、8、9-ジヒドロキシデシル基、 2, 3-ジヒドロキシウンデシル基、3, 4-ジヒドロ キシウンデシル基、4、5-ジヒドロキシウンデシル 基、5、6-ジヒドロキシウンデシル基、6、7-ジヒ ル基、8、9-ジヒドロキシウンデシル基、9、10-ジヒドロキシウンデシル基、2、3-ジヒドロキシドデ シル基、3、4-ジヒドロキシドデシル基、4、5-ジ ヒドロキシドデシル基、5、6-ジヒドロキシドデシル 基、6、7-ジヒドロキシドデシル基、7、8-ジヒド ロキシドデシル基、8、9-ジヒドロキシドデシル基、 9,10-ジヒドロキシドデシル基、10,11-ジヒ ドロキシドデシル基、2、3-ジヒドロキシトリデシル 基、3、4-ジヒドロキシトリデシル基、4、5-ジヒ ドロキシトリデシル基、5,6-ジヒドロキシトリデシ 50 ジヒドロキシオクタデシル基、12,13-ジヒドロキ

ル基、6、7-ジヒドロキシトリデシル基、7、8-ジ ヒドロキシトリデシル基、8、9-ジヒドロキシトリデ シル基、9、10-ジヒドロキシトリデシル基、10, 11-ジヒドロキシトリデシル基、11, 12-ジヒド ロキシトリデシル基、2、3-ジヒドロキシテトラデシ ル基、3、4-ジヒドロキシテトラデシル基、4、5-ジヒドロキシテトラデシル基、5,6-ジヒドロキシテ トラデシル基、6、7-ジヒドロキシテトラデシル基、 7.8-ジヒトロキシテトラデシル基、8.9-ジヒド チル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシル 10 ロキシテトラデシル基、9,10-ジヒドロキシテトラ デシル基、10、11-ジヒドロキシテトラデシル基、 11.12-ジヒドロキシテトラデシル基、12.13 -ジヒドロキシテトラデシル基、2、3-ジヒドロキシ ベンタデシル基、3、4-ジヒドロキシベンタデシル 基、4、5-ジヒドロキシペンタデシル基、5、6-ジ ヒドロキシペンタデシル基、6、7-ジヒドロキシペン タデシル基、7、8-ジヒドロキシペンタデシル基、 8. 9-ジヒドロキシベンタデシル基、9. 10-ジヒ ドロキシベンタデシル基、10、11-ジヒドロキシベ 基、2.3-ジヒドロキシベンチル基、3,4-ジヒド 20 ンタデシル基、11,12-ジヒドロキシベンタデシル 基、12,13-ジヒドロキシベンタデシル基、13. 14-ジヒドロキシベンタデシル基、2,3-ジヒドロ キシヘキサデシル基、3、4-ジヒドロキシヘキサデシ ル基、4,5-ジヒドロキシヘキサデシル基、5,6-ジヒドロキシヘキサデシル基、6、7-ジヒドロキシヘ キサデシル基、7、8-ジヒドロキシヘキサデシル基、 8、9-ジヒドロキシヘキサデシル基、9、10-ジヒ ドロキシへキサデシル基、10、11-ジヒドロキシへ キサデシル基、11、12-ジヒドロキシヘキサデシル 30 基、12, 13-ジヒドロキシヘキサデシル基、13, 14-ジヒドロキシヘキサデシル基、14.15-ジェ ドロキシヘキサデシル基、2、3-ジヒドロキシヘブタ デシル基、3、4-ジヒドロキシヘプタデシル基、4、 5-ジヒドロキシへプタデシル基、5,6-ジヒドロキ シヘプタデシル基、6、7-ジヒドロキシヘプタデシル 基、7、8-ジヒドロキシヘプタデシル基、8、9-ジ ヒドロキシヘプタデシル基、9、10-ジヒドロキシへ プタデシル基、10、11-ジヒドロキシへプタデシル 基、11、12-ジヒドロキシヘブタデシル基、12、 ドロキシウンデシル基、7,8-ジヒドロキシウンデシ 40 13-ジヒドロキシヘプタデシル基、13,14-ジヒ ドロキシヘプタデシル基、14、15-ジヒドロキシへ プタデシル基、15, 16-ジヒドロキシへプタデシル 基、2、3-ジヒドロキシオクタデシル基、3、4-ジ ヒドロキシオクタデシル基、4、5-ジヒドロキシオク タデシル基、5、6-ジヒドロキシオクタデシル基、 6. 7-ジヒドロキシオクタデシル基、7. 8-ジヒド ロキシオクタデシル基、8、9-ジヒドロキシオクタデ シル基、9、10-ジヒドロキシオクタデシル基、1 0.11-ジヒドロキシオクタデシル基、11,12シオクタデシル基、13、14-ジヒドロキシオクタデ シル基、14、15-ジヒドロキシオクタデシル基、1 5. 16-ジヒドロキシオクタデシル基および16, 1 7-ジヒドロキシオクタデシル基などが例示される。と りわけり、10-ジヒドロキシオクタデシル基が好まし

【0010】R'で示されるアルケニル基としては、炭 素数16~20の直鎖アルケニル基が好ましく、例えば 1-ヘキサデセニル基、2-ヘキサデセニル基、3-ヘ キサデセニル基、4-ヘキサデセニル基、5-ヘキサデ 10 サデセニル基、7-ヘキサデセニル基、8-ヘキサデセ セニル基、6-ヘキサデセニル基、7-ヘキサデセニル 基、8-ヘキサデセニル基、9-ヘキサデセニル基、1 0-ヘキサデセニル基、11-ヘキサデセニル基、12 -ヘキサデセニル基、13-ヘキサデセニル基、14-ヘキサデセニル基、15-ヘキサデセニル基、1-ヘブ タデセニル基、2-ヘプタデセニル基、3-ヘプタデセ ニル基、4-ヘプタデセニル基、5-ヘプタデセニル 基、6-ヘプタデセニル基、7-ヘプタデセニル基、8 -ヘブタデセニル基、9-ヘブタデセニル基、10-ヘ プタデセニル基、11-ヘプタデセニル基、12-ヘプ 20 タデセニル基、13-ヘプタデセニル基、14-ヘプタ デセニル基、15-ヘプタデセニル基、16-ヘプタデ セニル基、1-オクタデセニル基、2-オクタデセニル 基、3-オクタデセニル基、4-オクタデセニル基、5 -オクタデセニル基、6-オクタデセニル基、7-オク タデセニル基、8-オクタデセニル基、9-オクタデセ ニル基、10-オクタデセニル基、11-オクタデセニ ル基、12-オクタデセニル基、13-オクタデセニル 基、14-オクタデセニル基、15-オクタデセニル 基、16-オクタデセニル基、17-オクタデセニル 基、1-ノナデセニル基、2-ノナデセニル基、3-ノ ナデセニル基、4-ノナデセニル基、5-ノナデセニル 基、6-ノナデセニル基、7-ノナデセニル基、8-ノ ナデセニル基、9-ノナデセニル基、10-ノナデセニ ル基、11-ノナデセニル基、12-ノナデセニル基、 13-ノナデセニル基、14-ノナデセニル基、15-ノナデセニル基、16-ノナデセニル基、17-ノナデ セニル基、18-ノナデセニル基、1-イコセニル基、 2-イコセニル基、3-イコセニル基、4-イコセニル 基、5-イコセニル基、6-イコセニル基、7-イコセ 40 換したアルキル基としては、例えばベンジル基、2-ニ ニル基、8-イコセニル基、9-イコセニル基、10-イコセニル基、11-イコセニル基、12-イコセニル 基、13-イコセニル基、14-イコセニル基、15-イコセニル基、16-イコセニル基、17-イコセニル 基、18-イコセニル基および19-イコセニル基が挙 げられる。とりわけ9-オクタデセニル基が好ましい。 【0011】R2で示されるアルキル基で置換されたカ ルボニル基(アルキルカルボニル基ということもある) のアルキル基は、炭素数1~4の直鎖状または分岐状の 低級アルキル基が好ましく、例えばメチル基、エチル

基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、se cーブチル基、tertーブチル基が挙げられる。とり わけメチル基が好ましい。

【0012】R² で示されるアルケニル基で置換された カルボニル基(アルケニルカルボニル基ということもあ る)のアルケニル基としては、炭素数16~18の直鎖 アルケニル基が好ましく、例えば1-ヘキサデセニル 基、2-ヘキサデセニル基、3-ヘキサデセニル基、4 ヘキサデセニル基、5-ヘキサデセニル基、6-ヘキ ニル基、9-ヘキサデセニル基、10-ヘキサデセニル 基、11-ヘキサデセニル基、12-ヘキサデセニル 基、13-ヘキサデセニル基、14-ヘキサデセニル 基、15-ヘキサデセニル基、1-ヘプタデセニル基、 2-ヘブタデセニル基、3-ヘブタデセニル基、4-ヘ プタデセニル基、5-ヘプタデセニル基、6-ヘプタデ セニル基、7-ヘプタデセニル基、8-ヘプタデセニル 基、9-ヘプタデセニル基、10-ヘプタデセニル基、 11-ヘプタデセニル基、12-ヘプタデセニル基、1 3-ヘプタデセニル基、14-ヘプタデセニル基、15 -ヘプタデセニル基、16-ヘプタデセニル基、1-オ クタデセニル基 2-オクタデセニル基 3-オクタデ セニル基、4-オクタデセニル基、5-オクタデセニル 基、6-オクタデセニル基、7-オクタデセニル基、3 -オクタデセニル基、9-オクタデセニル基、10-オ クタデセニル基、11-オクタデセニル基、12-オク タデセニル基、13-オクタデセニル基、14-オクタ デセニル基、15-オクタデセニル基、16-オクタデ セニル基および17-オクタデセニル基などが挙げら 30 れ、とりわけ9-オクタデセニル基が好ましい。

【0013】R2 で示される式(II)のR4 で示され るアルキル基は、炭素数1~4の直鎖状または分岐状の 低級アルキル基が好ましく、例えばメチル基、エチル 基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、se c-ブチル基およびtert-ブチル基などが挙げられ

【0014】該アルキル基には、フェニル基またはハロ ゲン基が置換していてもよい。フェニル基にはニトロ基 またはアミノ基が置換していてもよく、フェニル基の置 トロベンジル基、3-ニトロベンジル基、4-ニトロベ ンジル基、2-アミノベンジル基、3-アミノベンジル 基および4-アミノベンジル基などが挙げられる。とり わけベンジル基、2-ニトロベンジル基および2-アミ ノベンジル基が好ましい。ハロゲン基には塩素、臭素、 フッ素などが挙げられる。ハロゲン基はアルキル基のい ずれの炭素に結合してもよく、例えばクロロメチル基、 ジクロロメチル基、1-クロロエチル基、2-クロロエ チル基 1.2-ジクロロエチル基、1-クロロプロビ 50 ル基、2-クロロプロビル基、3-クロロプロビル基、

ブロモメチル基、1-ブロモエチル基、2-ブロモエチ ル基、1、2-ジプロモエチル基、1-プロモプロピル 基、2-プロモプロピル基および3-プロモプロピル基 などが挙げれらる。とりわけ1-クロロプロピル基およ び1.2-ジブロモエチル基が好ましい。

【0015】R4 で示されるアルケニル基としては、炭 素数2~4の直鎖状または分岐状の低級アルケニル基が 挙げられ、ビニル基、1-プロペニル基、2-プロペニ ル基、1-ブテニル基、2-ブテニル基、3-ブテニル 基、2-メチル-1-ブロペニル基および2-メチルー 10 2-プロペニル基が好ましく、とりわけビニル基が好ま しい。

【0016】R4で示される芳香族炭化水素としては、 フェニル基、ナフチル基が挙げられる。これら芳香族炭 化水素に置換されていてもよいニトロ基またはアミノ基 は、芳香族炭化水素の何れの炭素に結合してもよく、ま たアミノ基はメチル基で置換されていてもよい。例えば 2-二トロフェニル基、3-二トロフェニル基、4-二 トロフェニル基、2-アミノフェニル基、3-アミノフ 基、3-ニトロナフチル基、4-ニトロナフチル基、5 -ニトロナフチル基、6-ニトロナフチル基、7-ニト ロナフチル基、8-ニトロナフチル基、2-アミノナフ チル基、3-アミノナフチル基、4-アミノナフチル 基、5-アミノナフチル基、6-アミノナフチル基、7 -アミノナフチル基、8-アミノナフチル基、2-N, N-ジメチルアミノフェニル基、3-N, N-ジメチル アミノフェニル基、4-N、N-ジメチルアミノフェニ ル基、2-N、N-ジメチルアミノナフチル基、3-N、N-ジメチルアミノナフチル基、4-N、N-ジメ 30 チルアミノナフチル基、5-N、N-ジメチルアミノナ フチル基、6-N、N-ジメチルアミノナフチル基、7 - N. N-ジメチルアミノナフチル基および8-N. N - ジメチルアミノナフチル基などが挙げられる。とりわ け2-ニトロフェニル基、3-ニトロフェニル基、4-ニトロフェニル基、2-アミノフェニル基、3-アミノ フェニル基、4-アミノフェニル基および5-N、N-ジメチルアミノナフチル基が好ましい。

【0017】R⁴で示されるチアゾリル基の置換基はチ アゾリル基の2位または/および4位に結合し、2位に 40 【表1】 結合する置換基としては、炭素数1~4の低級アシル基

(例えばアセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イ ソブチリル基など)で置換されたアミノ基であり、4位 に結合する置換基としては炭素数1~4の直鎖状または 分岐状の低級アルキル基(例えばメチル基、エチル基、 プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、sec‥ ブチル基、tert-ブチル基など) が好ましい。置換 基を有するチアゾリル基としては、例えば2-アセトア ミド-4-メチル-5-チアゾリル基などが好適に使用 できる。

【0018】R。は末端にヒドロキシル基を有する基、 例えばヒドロキシメチル基およびカルボキシル基が好適 に使用できる。該カルボキシル基はヒドロキシアミノ基 で置換されていてもよく、また炭素数1~3の低級アル キル基(例えばメチル基、エチル基、プロビル基および イソプロビル基など、特に好ましくはメチル基)でエス テル化されていてもよい。

【0019】R'、R' およびR' は、上記したものを 適宜組み合わせることができる。R2 が上記したアルキ ルカルボニル基の場合、R¹ は上記したヒドロキシル基 ェニル基、4-アミノフェニル基、2-ニトロナフチル 20 で置換されたアルキル基または上記したアルケニル基の 組み合わせが好ましく、R2 が上記したアルケニルカル ボニル基の場合、R1 は上記したアルキル基の組み合わ せが好ましい。なかんずくR2のカルボニル基に置換す るアルキル基またはアルケニ基が短鎖(炭素数1~3、 以下同じ)と、R'で示される上記した置換されていて もよいアルキル基および上記したアルケニル基が長鎖 (炭素数16~18、以下同じ)の組み合わせ、あるい はR² のカルボニル基に置換する上記したアルキル基ま たは上記したアルケニ基が長鎖と、R¹で示される上記 した置換基を有していてもよいアルキル基またはアルケ ニル基が短鎖の組み合わせが好ましい。R² が上記した 式(II)である場合、R1は上記したいずれの基も好 ましく組み合わせることができるが、なかんずくR1が 上記した長鎖のヒドロキシル基で置換されていてもよい アルキル基または上記した長鎖のアルケニル基の組み合 わせが好ましい。R®は上記したR1とR2の組み合わ せにいずれも好適に組み合わせることができる。

> 【0020】本発明の化合物としては、例えば以下の表 の化合物が挙げられる。

化合物 No.	R1	R ²	Rå
1	シス・タ・オクタテ セニル	-SO ₂ CH ₈	·CH ₂ OH
2	シス-9・オクタデ セニル	-COCH ₃	-CH ₂ OH
3	シス-9-オクタデ セニル	-SO ₂ -CH ₂ CH ₂ CH ₂ Cl	-CH ₂ OH
4	シス・タ・オクタデ セニル	-so ₂ -cH ₂ -	-CH ₂ OH
5	シス-9-オクタテ セニル	-so ₂ -ch ₂ -	-СН2ОН
6	シス-9-オクタテ セニル	-so ₂	-CH ₂ OH
7	シス-9-オクタテ' セニル	-so ₂	-СН2ОН
8	シス-9-オクタテ セニル	-so ₂	-СН2ОН
. 9	シス-9-オクタデ セニル	_so ₂	-СН₂ОН
10	シス-9-オクタテ セニル	-80;-CH ₃	-СН₂ОН
11	シス-9-オクタデ セニル	-so ₂ -SNHCOCH ₃	-СН ₂ ОН
12	オクタテ・カニル	-so ₂ -CH ₂ -	-СН2ОН
13	オクタデ・シル	-so ₂ —	-CH ₂ OH
14	オクタテ・カニル	-so ₂ -cr ₁₂ -C	-СН2ОН
15	オクタデ カニル	-SO ₂ CH ₃	-CH ₂ OH
16	9,10-ジ ヒト ロキシオクタテ シル	-SO ₂ CH ₈	-CH ₂ OH
17	9,10-ジ ヒト ロキシオクタデ シル	-SO ₂ -CH ₂ CH ₂ CH ₂ Cl	·CH ₂ OH
18	9,10-9" Eh" D494947" 9h	-so ₂ -cH ₂ -	-СН₂ОН
19	9,10 -ジ とト ロキシオクタテ シル	-so ₂ -ch ₂ -	-СН ₂ ОН
20	9,10-ジヒドロキシオクタデシル	-so ₂ \(\)	-СН₂ОН

化合物 No.	R ¹	R ⁹	\mathbb{R}^{a}
21	9,10-9° th° 0494997° 9%	_so ₂ —	-СН₄ОН
22	9,10-シ゚ヒト゚ロキシオクタテ゚シル		-СН2ОН
23	9,10-ジヒト゚ロキシオクタデシル	-50,	-СН•ОН
24	9,10-ジヒドロキシネクタデシル	-so ₂ CH ₃	-CH ₂ OH
25	9,10-シ゚ヒト゚ロキシオクタテ゚シル	−SO ₂ − NHCOCH ₃	-СН•ОН
26	イソブ ロピール	-CO(CH ₂) ₇ CH=CH(CH ₂) ₇ CH ₈	-CH ₂ OH
27	n-7° #1	-CO(CH ₂) ₇ CH=CH(CH ₂) ₇ CH ₈	·CH_OH
28	9,10-ジヒドロキシオクタデシル	50 ₂ -CH ₂	-СН₂ОН
29	9,10-9" th" ロキシオクタテ" シル	-so ₂	-CH ₂ OH
30	9,10-9" 七片" ロキシオクタデ" シル	-\$0 ₂ \(\sigma^{\text{NH}_2}\)	-CH ₂ OH
31	シス-9-オクタデ セニル	-SO ₂ CH ₃	-COOH
32	シス・タ・オクタテ セニル	-COCH,	-COOH
33	シス・タ・オクタテ セニル	-SO ₂ CH=CH ₂	-COOH
34	シス-9-オクタテ" セニル	—so ₂ —сн ₂ —	-соон
35	シス-9-オクタテ・セニル	—so ₂ -сн ₂ —	-соон
. 36	シス-9-オクタテ セニル	-so ₂	-COOH
37	シス・9-オクタデ セニル	-so ₂	-соон
38	シス-9-オクタデ セニル	-so ₂ No ₂	-соон
39	シス-9-オクタテ セニル	_so ₂ —	-соон
40	シス-9-オクタデ セニト	-50 ₂	-соон

12

14 .

化合物 No.	R1	R ^g	Rs
41	シス-8-オクタテ・セニル	-so ₂ NHCOCH ₃	-соон
42	シス・8・オクタデ セニト	水業	-COOH
48	9,10-ジヒドロキシオクタデシル	-SO ₂ -CH ₂ CH ₈	-COOH
44:	9,10-シ゚ヒト゚ロキシオクタテ゚シル	-SO ₂ CH ₃	-COOH
4 €i	9,10-ジヒドロキシネクタデシル	-COCH,	-COOH
46	9,10-ジ とト ロキシオクタデ ジル	-SO ₂ -CH=CH ₂	-COOH
47	9,10-ジヒドロキシオクタデシル	-SO ₂ -CH(CH ₂),	-COOH
48	9,10-ジ とト ロキシオクタテ シル	-SO ₂ -CH ₂ CH ₂ CH ₂ Cl	-COOH
49	9,10-ジヒドロキシオクタデシル	—so ₂ —cH ₂ —	-соон
50	9,10-5" 比下 四十分才分分子" 沙从	-50 ₂ -CH ₂ -	-соон
5 1	9,10-ジヒドロキシネクタデシル	-so ₂	-COOH
52:	9,10-ジ とト ロキシオクタデ シル	-so ₃	-COOH
53	9,10-ジ とト ロキシオクタテ シル	_so ₂ —	-соон
54	9,10-ジヒドロキシオクタデシル	-so ₂ -CH ₃	-COOH
56	9,10-ジヒドロキシオクタデシル	-so ₂ -SNHCOCH ₃	-соон
56	9,10-9" th' ロキシオクタテ" シル	-\$0 ₂ -CH ₂ -	-COOH
57	9,10-ジヒドロキシネククデシル	-so ₂	-соон
58	9,10-9" とト" ロキシオクタテ" シル	-so ₂	-соон
59	9,10-ジヒドロキシオクタデシル	-so ₃ -NH ₃	-соон
60	9,10-y' th' D+y4997' yh	-SO ₂ -CHBrCH ₂ Br	-COOH
61	9,10-ジヒドロキシオクタデシル	-SO ₂ -CH ₂ CH ₃	-CONHOH

(8)

16

化合物 lNo.	R ¹	R ²	R8
62	シス-9-オクタテ セニル	-SO ₂ CH ₃	-COOCH,
63	シス-9-オクタデ セニル	·COCH,	-COOCH ₃
64	シス-9-オクタデ セニル	-SO ₈ -CH ₂ CH ₈	-COOCH ₈
65	シス・タ・オクタデ セニル	-SO ₂ -CH=CH ₂	-COOCH ₃
66	シス-9-オクタデ セニル	-SO ₂ -CH(CH ₃) ₂	-COOCH
67	シス・タ・オクタデ セニル	-SO ₂ -CH ₂ CH ₂ Cl	-COOCH ₃
68	シス・タ・オクタテ セニル	-SO ₂ -CH ₂ -C	-COOCH3
69	シス-8-オクタテ セニル	-so ₂ -cH ₂ -	-COOCH,
70	シス-9-オクタデ セニル	-so ₂	-COOCH,
71	シス-9-オクタテ セニル	-so ₂ —	-COOCH3
72	シス-9-オクタテ セニル	-so ₂	-COOCH ₃
73	シス-9-オクタテ セニル	-so ₂ \\no ₂	-COOCH ₃
74	シス-9-オクタテ セニル	-so ₂	-COOCH ₈
75	シス-8-オクタテ セニル	-so ₃	-COOCH ₃
76	シス-9-オクタデ・セニル	-so ₂ -NHCOCH ₃	-COOCH ₃
77	イソフ゜ロと、ル	-CO(CH ₂) ₇ CH=CH(CH ₂) ₇ CH ₃	-COOCH ₃
78	n-ブ チル	-CO(CH ₂),CH=CH(CH ₂),CH ₃	-COOCH ₃

【0021】本発明の一般式(1)で示される化合物 * [0022] は、例えば次の合成経路により、またはこれに準じて適 30 [化5]

【0023】 【式中、 R^1 はアルキル基またはアルケニル基を示し、 R^2 はアルキル基もしくはアルケニル基で置換されたカルボニル基または式(II) 【16】

 $--so_2R^4$

(式中R⁴) は置換されていてもよいアルキル基、ある 50 いはアルケニル基、あるいはニトロ基で置換されていて 17

もよい芳香族炭化水素基。あるいは置換基を有するチア ゾリル基を示す。〕式(III)

[0024]

(化7)

$$R^{1}$$
 NH_{2}
 $CO_{2}CH_{3}$
(III)

【0025】 [式(III) 中、R' は前記と同義で ある。] で表される化合物は1-メチル-2-テレフタ ル酸エステルとアルキルアミンまたはアルケニルアミン を有機溶媒中、縮合剤で縮合させることにより合成でき る。本反応に用いることができる縮合剤としては、例え ば1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロビル)カ ルボジイミド塩酸塩、N,N'-ジシクロヘキシルカルボ ジイミド、N-シクロヘキシル-N'-モルホリノエチ ルカルボジイミド、N-シクロヘキシル-N'-(4-ジエチルアミノシクロヘキシル) カルボジイミド、N. N'-ジエチルカルボジイミド、N,N'-ジイソプロピ ルカルボジイミド、N-エチル-N'-(3-ジメチル アミノプロピル) カルボジイミド、N,N'-カルボニル ピス(2-メチルイミダゾール)、ペンタメチレンケテ ンーN-シクロヘキシルイミン、ジフェニルケテン-N -シクロヘキシルイミンなどのような常用の縮合剤が挙 けられる。縮合はアルカリ金属炭酸水素塩などの無機塩 基、あるいはトリ(低級)アルキルアミン、ピリジン、 N-(低級)アルキルモルホリンおよび1-ヒドロキシ もよい。1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピ ル)カルボジイミド塩酸塩と1-ヒドロキシベンジルト リアゾールの組み合わせが好適である。有機溶媒として は、例えば塩化メチレン、クロロホルム、N、N-ジメ チルホルムアミドおよびテトラヒドロフランなどの慣用 の溶媒あるいはそれら混合溶媒が挙げられる。好ましく は、塩化メチレンとN、N-ジメチルホルムアミドの混 合溶媒である。反応温度は、通常冷却下から加温下の範 囲であり、好ましくは、0℃~30℃の範囲である。次 に、式(111)で表される化合物を、有機塩基存在下 で、アシルハライドまたはスルホニルハライドと反応さ せ、再結晶またはカラムクロマトグラフィーで精製する ことにより、式(IV)

[0026]

[1L8]

【0027】 [式 (IV) 中、R¹ とR² は前記と 同義である。]で表される化合物を得ることができる。 本反応に使用されるアシルハライドのアシル基はR²・ 10 で示されるアルキル基もしくはアルケニル基で置換され たカルボニル基と同義であり、スルホニルハライドのス ルホニル基はR² で示される式(II')と同義であ る。これらアシル基およびスルホニル基とハロゲン原子 が結合したハライド(例えばフッ化物、塩化物、臭化 物、ヨウ化物など)はいずれも使用できるが、塩化物お よび臭化物が好ましい。有機塩基はトリエチルアミン、 トリ(低級)アルキルアミン(ジイソプロピルエチルア ミンなど)、ピリジン、ルチジン、ピコリンおよび4~ ジメチルアミノビリジンなどを使用できる。有機塩基は 20 アシルハライドまたはスルホニルハライドに対し二倍当 量のトリエチルアミンまたはピリジンが好適である。反 応は、通常例えば無水ジクロロメタン、クロロホルム、 N. N-ジメチルホルムアミドまたはテトラヒドロフラ ンなどの反応に悪影響をおよぼさない慣用の溶媒または それら混合溶媒中で行うことができるが、無水テトラヒ ドロフランあるいはジクロロメタン中が好適である。反 応温度は、通常冷却下から加温下の範囲であり、好まし くは0℃~30℃の範囲である。

N-(低級) アルキルモルホリンおよび1-ヒドロキシ 【0028】次に、式(IV) で表される化合物のアルベンジルトリアゾールなどの有機塩基の存在下に行って 30 コキシカルボニル基を還元剤で還元し、再結晶またはカもよい。1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロビ ラムクロマトグラフィーで精製することにより、式ル) カルボジイミド塩酸塩と1-ヒドロキシベンジルト (V)

[0029]

(化9)

【0030】[式(V)中、R¹ とR² は前記と同義である。]で表される化合物が得られる。この時の選元剤としては、水素化リチウムアルミニウム、水素化ジイソブチルアルミニウム、水素化にう素リチウム、水素化ジイソブチルアルミニウム、水素化アルミニウム、水素化ビス(2-メトキシエトキシ)アルミニウムナトリウムおよび水素化トリス(メトキシ)ほう素ナトリウムなどが使用できるが、水素化ほう素リチウムが好ましい。反応はメタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、ジクロロメタン、クロロホルム、ジ

メトキシベンゼン、ベンゼン、トルエン、エチルベンゼ ン、ジエチルエーテル、ジオキサンまたはテトラヒドロ フランなど反応に悪影響をおよぼさない慣用の溶媒中で 行うことができるが、テトラヒドロフラン中が好まし い。反応温度は、通常冷却下から加温下の範囲であり、 好ましくは0℃~30℃の範囲である。

【0031】式(IV)で表される化合物のアルコキシ カルボニル基をアルカリまたは酸で加水分解することに より、式(VI)

[0032]

【化10】

【0033】[式 (VI) 中、R¹ とR² は前記と 同義である。]で表される化合物が得られる。アルカリ 溶液などのアルカリ水溶液を用いるが、式(IV)で表 される化合物の溶解度を増加させるためにアルカリ水溶 液にメタノール、エタノール、プロパノール、イソプロ パノール、ブタノール、ジオキサンおよびテトラヒドロ フランなどを添加した溶液も好適に利用できる。アルカ リ加水分解物は次いで塩酸および硫酸などの無機酸で処 理し遊離カルボン酸とする。反応温度は、通常、冷却下 から加温下の範囲であり、好ましくは20℃~50℃の 範囲である。酸加水分解の条件としては、一般に塩酸お うなルイス酸も使用できる。反応は酢酸、ギ酸溶液中で 行うのが好ましい。反応温度は、通常室温から加温下の 範囲であり、好ましくは30℃~100℃の範囲であ

【0034】式(VI)で表される化合物またはその反 応性誘導体を、有機塩基存在下で、ヒドロキシアミンと 反応させ、再結晶で精製することにより、式(VII) [0035]

【化11】

[0036][式(VII)中、RI とR2 は前記 と同義である。]で表される化合物を得ることができ る。式(VI)で表される化合物の反応性誘導体として は、カルボキシル基の酸ハロゲン化物、例えば、酸塩化 物が挙げられる。酸塩化物は相当するカルボン酸に塩化 50 スルホン酸塩などの有機酸塩が挙げられるがとれらに限

剤(例えば塩化チオニル、三塩化リン、五塩化リンおよ び塩化オキザリルなど)を作用させ得ることができる。 本反応における有機塩基は、トリエチルアミン、ジイソ プロピルエチルアミンなどのトリアルキルアミン、ピリ ジン、ルチジン、ピコリンおよび4-ジメチルアミノビ リジンなどを使用できるが、トリエチルアミンが好適で ある。反応は、アセトン、テトラヒドロフラン、水およ びジオキサンなどあるいはそれらの混合溶媒中のいずれ でも行うことができるが、テトラヒドロフランと水の混 10 合溶媒中が好適である。反応温度は、通常冷却下から加 温下の範囲であり、好ましくは0℃~30℃の範囲であ

【0037】一般式(1)で示されるR1がヒドロキシ ル基で置換されたアルキル基は、まず式(V)乃至式 (VII)で示されるR' がアルケニル基の化合物を 合成し、ついでアルケニル基のオレフィン結合を酸化剤 で酸化することにより得ることができる。酸化剤として は、酢酸銀-ヨウ素および有機過酸(例えば過酢酸、過 ギ酸および過トリフルオロ酢酸など)を使用できる。有 加水分解は、水酸化ナトリウムおよび水酸化カリウム水 20 機過酸は、通常30%過酸化水素水を有機酸(例えば酢 酸、ギ酸およびトリフルオロ酢酸など) に加えて調製さ れる。好ましくは、30%過酸化水素水を半酸に加えて 調製した有機過酸である。反応温度は、通常冷却下から 加温下の範囲であり、好ましくは25℃~45℃の範囲 である。

【0038】一般式(1)で示されるR2中、式(1 I) で示されるR⁴ がアミノ基で置換された芳香族炭化 水素は、まず式(V)乃至式(VII)で示されるR がニトロ基で置換された化合物を合成し、次いで該 よび硫酸などの無機酸を使用するが、三塩化ホウ素のよ 30 ニトロ基を還元することにより得ることができる。還元 は、接触還元あるいは亜鉛-酢酸、鉄-酢酸および塩化 第二すずによる還元など公知の方法を利用できるが、接 触還元または塩化第二すずが好ましい。接触還元の触媒 はパラジウムー炭素、ラネーニッケルおよび酸化白金な どが挙げられるが、好ましくはパラジウムー炭素であ る。水素圧は1気圧乃至50気圧であるが、好ましくは 1気圧乃至5気圧である。溶媒としては、アルコール類 (メタノール、エタノールなど)、エーテル類 (テトラ ヒドロフランなど)、有機酸類(酢酸など)およびこれ 40 らの混合溶媒を使用できる。反応温度は通常室温から加 温下の範囲である。塩化第二すずを用いる還元は通常、 エタノール溶媒中で、反応温度は室温から還流温度の流 囲が好ましい。

> 【0039】とのようにして得られる一般式(1)で示 される化合物の製薬学的に許容し得る塩としては、例え ばナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩、カ ルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属 塩、塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩 などの無機酸塩、および酢酸塩、クエン酸塩、トルエン

定されない。

【0040】さらに、本発明は、一般式(1)で示され る化合物および製薬学的に許容される塩の各種の溶媒和 や結晶多形、さらにそれらのプロドラッグも包含する。 例えば一般式(I)で示される化合物のR³がエステル 化されたカルボキシル基を有する本発明の化合物は、生 体のエステラーゼによりエステル部位が加水分解され遊 離のカルボキシとなりPKC活性が発揮、あるいはより 強いPKC活性を発揮するので本発明のプロドラッグと してとらえることもできる。

【0041】本発明の一般式(1)で示される化合物お よび製薬学的に許容される塩は、PKC活性化作用を有 するので、温血動物(例えばヒト、ウサギ、モルモッ ト、ラット、イヌ、ネコなど)のPKCが関与する疾 患、例えば高眼圧症、緑内障、中枢神経障害、老人性痴 呆症、アルツハイマー症、腫瘍などの予防・治療剤とし て、また好中球からのスーパーオキサイドによる免疫賦 活剤などとして経口的にあるいは非経口的に適宜に使用 できる。

【0042】本発明の一般式(1)で示される化合物ま 20 たはその製薬学的に許容し得る塩の製剤の形態として は、例えば錠剤、顆粒、散剤、カプセル剤、軟膏剤など の固形製剤および注射剤、点眼剤などの液剤が挙げられ る。いずれの製剤も、公知の方法により適宜調製すると とができる。これら製剤には、通常用いられる賦形剤 ど)、結合剤(澱粉、アラビアゴム、ゼラチン溶液、ア ルギン酸ナトリウム、カルメロース液など)、崩壊剤 剤〈ステアリン酸、ステアリン酸マグネシウム、タルク 30 1-メチル-2-アミノテレフタル酸エステル(1.0 など)、吸収促進剤(チオグリコール酸、カプリン酸、 カプリル酸など)、緩衝剤(ホウ酸、ホウ砂、酢酸ナト リウム、クエン酸緩衝液、リン酸緩衝液など) 界面活 性剤(ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート80、 ボリオキシエチレン硬化ヒマシ油など)、溶解補助剤 (ラウリル硫酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、エチ レンジアミン、ヨウ化カリウムなど)、保存剤(塩化べ ンザルコニウム、パラベン類、クロロブタノールな ど)、乳化剤(アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、 ポリビニルビロリドンなど) など張化剤(塩化ナトリウ 40 L)を加えた後、酢酸エチル(100mL)で抽出し、 ム、グリセリン、マンニトールなど)、安定化剤(エデ ト酸ナトリウム、ピロ亜硫酸ナトリウムなど)、pH調 整剤(塩酸、クエン酸、水酸化ナトリウムなど)などを 適宜使用してもよい。

【0043】本発明の一般式(Ⅰ)で示される化合物ま たはその製薬学的に許容し得る塩をアルツハイマー系疾 患の予防・治療剤として使用する場合、その用量は、対 象とする疾患の種類、使用する化合物の種類、患者の年 船、体重、症状およびその剤形などによっても異なる

約1~100mg程度投与するのがよい。また、注射剤 の場合は、成人では1日1回、約0.1~30mg程度 投与するのがよい。さらに、緑内障の疾患に眼局所投与 形態として用いる場合、本発明の一般式(1)で示され る化合物またはその製薬学的に許容し得る塩を約0.0 1w/v%~1.0w/v%、好ましくは約0.05w /v%~0.5w/v%含有する点眼剤を、1回1~数 滴、1日1~6回程度点眼するのがよい。

【0044】本発明の一般式(1)で示される化合物は 10 たはその製薬学的に許容し得る塩は、目的と必要に応じ て、本発明化合物の1種または2種以上を適宜組合わせ て使用することもできる。

【0045】本発明の一般式(1)で示される化合物ま たはその製薬学的に許容し得る塩は、本発明の目的に反 しない限り、その他の薬効成分を適宜組み合わせて使用 することもできる。

[0046]

【実施例】本発明を、以下の製造例、実施例および試験 例により、さらに詳細に説明するが、本発明はこれらに より何ら限定されるものではない。なお、製造例および 実施例に述べる化合物の物性値において、核磁気共鳴ス ベクトルは Varian Gemini 2000を用いてプロトン(1)ト NMR)は 300 MHz、カーボン (13 C-NMR) は 75 MHzで測定 し、元素分析は Perkin Elmer CHNS/02400、マススペク トルはJEOL JMS-AX505W、融点はヤナコ微量融点測定装 置 MP 500Vを用いて測定したものである。

【0047】製造例1

2-アミノー4-(シス-9-オクタデセニルカルバモ イル) 安息香酸メチルエステル

g, 5. 124 mm o 1) とシス-9-オクタデセニル $r \in \mathcal{V}(3.289g, 12.297 \text{mmol}) \text{ ON,}$ N-ジメチルホルムアミド (2 m L) 溶液に、氷冷下、 ジクロロメタン(10mL)にN-エチル-N'-(3 -ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(1.17 9g, 6. 148mmol) と1-ヒドロキシベンゾト リアゾール (0.831g, 6.148mmol)を溶 解した溶液を滴下し、そのまま、30分間撹拌し、さら に24時間室温で撹拌した。との反応液に水(20m 有機相を1N塩酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶 液、飽和食塩水の順で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで吃 燥した。無機塩をろ去後、減圧下溶媒を留去し、残渣を ヘキサン(10mL)で再結晶化することにより、無色 固体の2-アミノー4-(シス-9-オクタデセニルカ ルバモイル) 安息香酸メチルエステル (2.04g, 9 0%)を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.80-0.82 (3H, m), 1.20-1.21 (22H, m), 1.46-1.52(2H, m), 1.90-1.96 (4H, m), 3.1 が、例えば内服剤の場合は、成人では1日数回、1回量 50 4-3.20 (2H, m), 3.77 (3H, s)、5.24-5.33 (2H, m),

6.75 (2H, br s), 6.90 (1H, dd, J = 8.4, 1.5 Hz), 7.20 (1H, d, J=1.5 Hz), 7.70 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.45 (1H, t, J = 5.4 Hz).

¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.9, 22.1, 26.5, 26.6 (2C), 28.5, 28.6, 28.7, 28.8, 28.9, 29.0 (2C), 29.1, 3 1.3, 31.9, 33.5, 51.5, 110.2, 112.8, 115.8, 129.6, 130.0, 130.6, 139.9, 151.0, 165.8, 167.4.

【0048】製造例2

2-アミノー4-オクタデカニルカルバモイル安息香酸 メチルエステル

製造例1のシス-9-オクタデセニルアミンの替わりに オクタデカニルアミンを用い、製造例1と同様に操作す ることにより、無色固体の2-アミノー4-オクタデカ ニルカルパモイル安息香酸メチルエステルを得た。収率 96%.

 1 H-NMR (DMSO-d₄): δ 0.81-0.85 (3H, m), 1.20-1.21 (30H, m), 1.44-1.56(2H, m), 3.14-3.21 (2H, m), 3.7 8 (3H, s), 6.75 (2H, m), 6.89 (1H, dd, J=8.4, 1.5Hz), 7.19 (1H, d, J = 1.5 Hz), 7.70 (1H, d, J =8.4 Hz), 8.43(1H, m).

【0049】製造例3

2-アミノー4-イソプロピルカルバモイル安息香酸メ チルエステル

製造例1のシス-9-オクタデセニルアミンの替わりに イソプロピルアミンを用い、製造例1と同様に操作する ことにより、無色固体の2-アミノー4-イソプロピル カルバモイル安息香酸メチルエステルを得た。収率88 %.

¹H-NMR (DMSO-d_b): δ 1.12 (6H, d, J = 6.6 Hz), 3.7 dd, J = 8.4, 1.5 Hz), 7.18 (1H, d, J = 1.5 Hz), 7.71 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.19 (1H, d, J = 7.8 Hz).

¹³C-NMR (DMSO-d_e): δ 22.2 (2C), 40.9, 51.5, 110. 1, 113.0, 115.9, 130.5, 140.1, 151.0, 165.2, 167.

【0050】製造例4

2-アミノ-4-ブチルカルバモイル安息香酸メチルエ

ブチルアミンを用い、製造例1と同様に操作することに より、無色固体の2-アミノ-4-プチルカルバモイル 安息香酸メチルエステルを得た。収率86%。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.87 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.2 5-1.32 (2H, m), 1.44-1.49 (2H, m), 3.16-3.23 (2H, m), 3.78 (3H, s), 6.75 (2H, br s), 6.88 (1H, dd, J = 8.4, 1.5 Hz), 7.19 (1H, d, J = 1.5 Hz), 7.71 (1 H, d, J = 8.4Hz), 8.38 (1H, m).

¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.7, 19.6, 31.1, 51.5, 110. 2, 112.9, 115.8, 130.6, 140.0, 151.0, 165.9, 167. 50 13 C-NNR (DMSO-d₆): δ 13.9, 22.1, 24.3, 26.4, 26.5,

【0051】実施例1

2-メチルスルフォニルアミノー4-(シス-9-オク タデセニルカルバモイル)安息香酸メチルエステル 製造例1で合成した2-アミノ-4-(シス-9-オク タデセニルカルバモイル) 安息香酸メチルエステル (3.0g, 6.747mmol)、トリエチルアミン (6.827g, 67.471mmol) の無水テトラ ヘドロフラン (20mL) 溶液に、氷冷下、メチルスル 10 フォニルクロライド (1.546g, 13.494mm o1)を滴下し、室温で一晩攪拌した。反応液に水(1 0mL)を加えた後、酢酸エチル(100mL)で抽出 し、有機相を1 N塩酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム 水溶液、飽和食塩水の順で洗浄後、無水硫酸ナトリウム で乾燥した。無機塩をろ去後、減圧下溶媒を留去し、残 **渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液は酢** 酸エチルとヘキサンの混合溶媒、٧/٧=1:3)で精 製することにより、無色固体の2-メチルスルフォニル アミノー4-(シス-9-オクタデセニルカルパモイ 20 ル) 安息香酸メチルエステル(0.998g,28%; 化合物62)を得た。融点: 149.0-150.9

 1 H-NMR (DMSO-d,): δ 0.82 (3H, m), 1.21-1.25 (22H, m), 1.49 (2H, m), 1.94 (4H, m), 3.17 (3H, s), 3.1 9-3.24 (2H, m), 3.88 (3H, s), 5.28-5.31 (2H, m), 7.59 (1H, dd, 3 = 8.1, 1.5 Hz), 7.93 (1H, d, 3 =1.5 Hz), 7.99 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.65 (1H, m), 1 0.06 (1H, s).

¹³C-NMR (DMSO-d_s): δ 13.9, 22.1, 26.4, 26.5, 26. 8 (3H, s), 4.04 (1H,m), 6.74 (2H, br s), 6.89 (1H, 30 6, 28.4, 28.6, 28.7,28.8, 28.9 (3C), 29.0, 29.1, 2 9.2, 31.3, 31.9, 52.8, 118.4, 119.4, 121.6, 129.6, 130.0, 131.1, 139.3, 140.1, 164.8, 167.1. 元素分析(C,, H,, N,O,S)理論值:C, 64.34; H, 8.87; N, 5.36. 実測值: C, 64.07; H, 9.00; N, 5.49.

【0052】実施例2

2-アセチルアミノー4-(シス-9-オクタデセニル カルバモイル)安息香酸メチルエステル 実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりにア 製造例1のシス-9-オクタデセニルアミンの替わりに 40 セチルクロライドを用い、実施例1と同様に操作するに とにより、無色固体の2-アセチルアミノ-4-(シス -9-オクタデセニルカルパモイル)安息香酸メチルエ ステル(化合物63)を得た。収率30%。 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.80-0.84 (3H, m), 1.21-1.25 (22H, m), 1.46-1.52(2H, m), 1.89-1.96 (4H, m), 2.1 0 (3H, s), 3.18-3.25 (2H, m), 3.84 (3H, s), 5.28-5.33 (2H, m), 7.56 (1H, dd, J = 8.4, 1.5 Hz), 7.89 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.47 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.

56 (1H, t, J = 5.1 Hz), 10.46 (1H, s).

26.6, 28.4, 28.5, 28.6, 28.7, 28.8, 28.9 (2C), 2 9.0, 29.1, 31.2, 31.9, 52.4, 120.8, 121.5,129.6 (2 C), 130.0, 130.2, 139.0, 139.3, 165.1, 167.0, 168. 4.

【0053】実施例3

2-エチルスルフォニルアミノ-4-(シス-9-オク タデセニルカルバモイル) 安息香酸メチルエステル 実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりにエ チルスルフォニルクロライドを用い、実施例1と同様に 操作することにより、無色固体の2-エチルスルフォニ 10 ルカルバモイル)安息香酸メチルエステル(化合物6 ルアミノー4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイ ル) 安息香酸メチルエステル(化合物64)を得た。融 点: 74.9-77.() °C。収率7%。

 1 H-NMR (DMSO-d₄): δ 0.82 (3H, m), 1.18 (1H, t, J = 7.5 Hz), 1.21-1.25(22H, m), 1.49 (2H, m), 1.90-1.97 (4H, m), 3.18-3.26 (2H, m), 3.29 (2H,m), 3.89 (3H, s), 5.30-5.36 (2H, m), 7.58 (1H, dd, J = 8.1, 1.5 Hz), 7.95 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.00 (1H, d, J = 8.1 Hz, 8.65 (1H, m), 10.12 (1H, br s).¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 7.80, 13.8, 22.0, 26.3, 26.

4, 28.5, 28.5, 28.6, 28.7, 28.8 (4C), 28.9, 29.0, 3 1.2, 31.8, 46.1, 52.8, 118.0, 118.7, 121.3, 129.5, 130.0, 131.1, 139.4, 140.1, 164.7, 167.2. 元素分析(C₁, H₄, N₁O₅S)理論値:C, 64.89;

H, 9.01; N, 5.22, 実測值: C, 65.00; H, 9.09; N. 5.32.

【0054】実施例4

4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル)-2-ビニルスルフォニルアミノ安息香酸メチルエステル 実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりに2 - クロロエチルスルフォニルクロライドを用い、実施例 1と同様に操作することにより、無色固体の4-(シス -9-オクタデセニルカルバモイル)-2-ビニルスル フォニルアミノ安息香酸メチルエステル(化合物65) を得た。融点:93.9-97.5℃。収率21%。 3 H-NMR (DMSO-d₆): δ (1.82 (3H, m), 1.22-1.25 (22H, m), 1.49 (2H, m), 1.90-1.97 (4H, m), 3.18-3.28 (2 H, m), 3.82 (3H, s), 5.30-5.38 (2H, m), 6.20 (1H, d, J = 16.5 Hz), 6.37 (1H, d, J = 9.9 Hz), 7.16 (1)H, dd, J = 16.5, 9.9 Hz), 7.81 (1H, d, J = 1.5 H z), 8.00 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.08 (1H, dd, J = 8.1, 1.5 Hz), 8.77 (1H, t, J = 5.4 Hz), 10.18 (1H,

¹³ C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.4, 21.6, 25.9, 26.0, 27. 9, 28.0, 28.1, 28.2,28.3, 28.4, 28.5 (3C), 28.6, 3 0.8, 31.4, 52.3, 118.6, 119.6, 121.3, 128.5, 129. 1, 129.6, 130.5, 135.3, 138.1, 139.2, 164.1, 166.

元梁分析 (C,, H,, N,O,S · 0.2 H,O) 理論値: C, 6 4.70; H. 8.68; N. 5.20, 実測值: C, 64.32; H.

8.54: N. 5.23. 【0055】実施例5

2-イソプロピルスルフォニルアミノ-4-(シス-9 -オクタデセニルカルバモイル)安息香酸メチルエステ

実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりにイ ソプロピルスルフォニルクロライドを用い、実施例1と 同様に操作することにより、無色固体の2-イソプロピ ルスルフォニルアミノー4 - (シス-9-オクタデセニ 6)を得た。収率2%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.16 (1H, d, J= 6.9 Hz), 1.20-1.24(22H, m), 1.50 (2H, m), 1.90-1.97 (4H, m), 3.15-3.29 (3H, m), 3.89 (3H,s), 5.29 (2H, m), 7.49 (1H, dd, J = 8.4, 1.5 Hz), 7.83 (1.5 Hz)H, d, J = 1.5Hz), 8.01 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.70 (1H, m), 9.92 (1H, s).

¹³ C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.8, 13.9, 20.6, 21.9, 25. 8, 25.9, 26.3, 26.4,28.3, 28.4, 28.5, 28.6, 28.7. 20 28.8, 28.9, 29.0, 31.1, 31.8, 52.6, 59.6,115.0, 31 6.0, 119.7, 129.4, 129.9, 131.3, 140.2, 144.3, 16 4.4, 167.3.

【0056】実施例6

2-(3-クロロプロビルスルフォニルアミノ)-4-(シス-9-オクタデセニルカルパモイル) 安息香酸メ チルエステル

実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりに3 -クロロプロピルスルフォニルクロライドを用い、実施 例1と同様に操作することにより、無色固体の2-(3 30 -クロロプロピルスルフォニルアミノ)-4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル)安息香酸メチルエス テル(化合物67)を得た。収率84%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.21-1.25 (24H, m), 1.50 (2H, m), 1.92-1.96 (2H, m), 2.16-2.25 (2 H, m), 3.23-3.27 (2H, m), 3.77 (2H, t, J = 6.3 Hz), 3.85 (3H, s), 3.86 (2H, t, J = 6.6 Hz), 5.28-5.33 (2H, m), 8.01 (1H, s), 8.02 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.09 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.77 (1H,d, J = 5.4 Hz). ¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.8, 21.9, 25.7, 26.3, 26. 40 4, 26.5, 28.4, 28.5, 28.6, 28.7, 28.8 (3C), 28.9, 2 9.0, 31.1, 31.8, 42.8, 52.5, 52.8, 129.0,129.5, 12 9.9, 131.2, 131.8, 131.9, 133.0, 138.1, 163.3, 16

【0057】実施例7

2-ベンジルスルフォニルアミノ-4-(シス-9-オ . クタデセニルカルバモイル)安息香酸メチルエステル 実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりにべ ンジルスルフォニルクロライドを用い、実施例1と同様 に操作することにより、無色固体の2-ベンジルスルフ 50 ォニルアミノー4ー (シスーターオクタデセニルカルバ

モイル) 安息香酸メチルエステル(化合物68)を得 た。収率33%。

 1 H-NWR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.22-1.26 (22H, m), 1.52 (2H, m), 1.95 (4H, m), 3.21-3.26 (2H, m), 3.81 (3H, s), 4.69 (2H, s), 5.30 (2H, m), 7.16 -7.39 (4H, m), 7.56-7.61 (2H, m), 7.98-8.00 (2H, m), 8.63 (1H, m),10.07 (1H, br s).

【0058】実施例8

2-(2-ニトロベンジルスルフォニルアミノ)-4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸メ 10 チルエステル チルエステル

実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりに2 - ニトロベンジルスルフォニルクロライドを用い、実施 例1と同様に操作することにより、無色固体の2-(2 ーニトロベンジルスルフォニルアミノ) - 4 - (シス-9-オクタデセニルカルバモイル)安息香酸メチルエス テル(化合物69)を得た。収率15%。

 1 H-NMR (DMSO-d₄): δ 0.82 (3H, m), 1.21-1.29 (24H, m), 1.51 (2H, m), 1.94 (2H, m), 3.22-3.24 (2H, m), 3.85 (3H, s), 5.13 (2H, s), 5.24-5.33 (2H, m), 20 m), 8.60 (1H, m). 7.47 (1H, d, J = 7.2 Hz), 7.58–7.66 (3H, m), 7.88 (1H, s), 7.96-8.00 (2H, m), 8.58 (1H, m), 10.20 (1H, s).

¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.9, 22.1, 26.4, 26.5, 26. 6, 28.4, 28.6, 28.7,28.8, 28.9, 29.0 (4C), 31.3, 3 1.9, 52.8, 54.0, 118.6, 119.4, 122.0, 122.9, 125. 3, 129.6, 130.1, 130.4, 131.0, 133.5, 134.4, 138. 7, 140.1, 149.2,164.7, 167.1.

【0059】実施例9

4… (シス-9-オクタデセニルカルバモイル)-2- 30 テル(化合物73)を得た。収率71%。 フェニルスルフォニルアミノ安息香酸メチルエステル 実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりにフ ェニルスルフォニルクロライドを用い、実施例1と同様 に操作することにより、無色固体の4-(シス-9-オ クタデセニルカルバモイル)-2-フェニルスルフォニ ルアミノ安息香酸メチルエステル(化合物70)を得 た。収率81%。

 1 H-NMR (DMSO-d₄): δ 0.82 (3H, m), 1.21-1.24 (22H, m), 1.46 (2H, m), 1.92-1.96 (4H, m), 3.14-3.21 (2 (6H, m), 7.85 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.90 (1H, s), 8.61 (1H, m), 10.33 (1H, s).

【0060】実施例10

2-(2-ニトロフェニルスルフォニルアミノ)-4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸メ チルエステル

実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりに2 ーニトロフェニルスルフォニルクロライドを用い、実施 例1と同様に操作することにより、無色固体の2-(2

9-オクタデセニルカルパモイル)安息香酸メチルエス テル(化合物71)を得た。収率71%。

 1 H-NMR (DMSO- d_{a}): δ 0.82 (3H, m), 1.21 (22H, m), 1.47 (2H, m), 1.95 (4H, m), 3.17 (2H, m), 3.78 (3 H, s), 5.30 (2H, m), 7.51-7.55 (2H, m), 7.84-8.11 (5H, m), 8.65 (1H, m), 10.78 (1H, s).

【0061】実施例11

2-(3-ニトロフェニルスルフォニルアミノ)-4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸メ

実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりに3 -ニトロフェニルスルフォニルクロライドを用い、実施 例1と同様に操作することにより、無色固体の2-(3 ーニトロフェニルスルフォニルアミノ) -4-(シスー 9-オクタデセニルカルバモイル)安息香酸メチルエス テル(化合物72)を得た。収率69%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.20 (22H, m), 1.46 (2H, m), 1.96 (4H, m), 3.19 (2H, m), 3.78 (3 H, s), 5.30 (2H, m), 8.01 (2H, m), 8.28-8.51 (5H,

【0062】実施例12

2-(4-ニトロフェニルスルフォニルアミノ)-4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸メ チルエステル

実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりに4 -ニトロフェニルスルフォニルクロライドを用い、実施 例1と同様に操作するととにより、無色固体の2-(4 ーニトロフェニルスルフォニルアミノ) -4-(シスー 9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸メチルエス

¹H-NMR (DMSO-d₄): δ 0.82 (3H, m), 1.20-1.24 (22H, m), 1.47 (2H, m), 1.95 (4H, m), 3.18 (2H, m), 3.7 8 (3H, s), 5.29 (2H, m), 8.10-8.13 (2H, m), 8.22-8.25 (2H, m), 8.46-8.50 (3H, m), 8.72 (1H, m). 【0063】実施例13

2-(1-ナフチルスルフォニルアミノ)-4-(シス -9-オクタデセニルカルパモイル)安息香酸メチルエ

ステル

実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりに1 H, m), 3.78 (3H, s), 5.28-5.33 (2H, m), 7.53-7.65 40 ーナフチルスルフォニルクロライドを用い、実施例1と 同様に操作することにより、無色固体の2-(1-ナラ チルスルフォニルアミノ) -4-(シス-9-オクタデ セニルカルバモイル)安息香酸メチルエステル(化合物 74)を得た。収率81%。

> 1 H-NMR (DMSO-d₄): δ 0.82 (3H, m), 1.20-1.24 (22H, m), 1.46 (2H, m), 1.94 (4H, m), 3.18 (2H, m), 3.7 8 (3H, s), 5.29 (2H, m), 7.49-8.52 (10H, m), 8.56 (1H, m), 10.76 (1H, s).

【0064】実施例14

-ニトロフェニルスルフォニルアミノ) -4-(シス- 50 2-(5-ジメチルアミノ-1-ナフチルスルフォニル

アミノ)-4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイ ル) 安息香酸メチルエステル

実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりに5 -ジメチルアミノ-1-ナフチルスルフォニルクロライ ドを用い、実施例1と同様に操作することにより、無色 固体の2-(5-ジメチルアミノ-1-ナフチルスルフ ォニルアミノ) -4- (シス-9-オクタデセニルカル バモイル)安息香酸メチルエステル(化合物75)を得 た。収率93%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.21 (22H, m), 1.47 (2H, m), 1.95 (4H, m), 2.80-2.82 (6H, m), 3.1 7 (2H, m), 3.78 (3H, s), 5.30 (2H, m), 7.52-7.57 (3H, m), 7.95 (1H, m), 8.10-8.20 (3H, m), 8.45-8.4 7 (2H, m), 8.59(1H, m), 10.78 (1H, s).

【0065】実施例15

2-(2-アセトアミド-4-メチル-5-チアゾリル スルフォニルアミノ)-4-(シス-9-オクタデセニ ルカルバモイル) 安息香酸メチルエステル

実施例1のメチルスルフォニルクロライドの替わりに2 -アセトアミドー4-メチルー5-チアゾリルスルフォ 20 ニルクロライドを用い、実施例1と同様に操作すること により、無色固体の2-(2-アセトアミド-4-メチ ルー5-チアゾリルスルフォニルアミノ)-4-(シス -9-オクタデセニルカルバモイル)安息香酸メチルエ ステル(化合物76)を得た。収率61%。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₄): δ C.82 (3H, m), 1.20 (22H, m), 1.46 (2H, m), 1.94 (4H, m), 2.13 (3H, s), 2.41 (3 H, s), 3.19 (2H, m), 3.78 (3H, s), 5.29 (2H, m), 7.89-7.95 (3H, m), 8.63 (1H, m), 10.43 (1H, s), 1 2.46 (1H, s).

【0066】実施例16

4-イソプロビルカルバモイル-2-(シス-9-オク タデセノイルアミノ) 安息香酸メチルエステル

製造例3で合成した2-アミノー4-イソプロビルカル パモイル安息香酸メチルエステルとシスーターオクタデ セノイルクロライドを用い、実施例1と同様に操作する ことにより、無色固体の4-イソプロピルカルバモイル -2-(シス-9-オクタデセノイルアミノ)安息香酸 メチルエステル(化合物77)を得た。収率93%。 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ (1.82 (3H, m), 1.14 (6H, d, J 40 1, 134.0, 134.2, 140.7, 165.4.

= 6.6 Hz), 1.21-1.27(20H, m), 1.59 (2H, m), 1.92-1.97 (2H, m), 3.57-3.60 (2H, m), 3.82 (3H,s), 4.03 (1H, m), 5.30-5.34 (2H, m), 7.56 (1H, d, J = 8.1)Hz), 7.89 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.36 (1H, d, J = 7. 5 Hz), 8.51 (1H, s), 10.49 (1H, s).

【0067】実施例17

4-ブチルカルバモイル-2-(シス-9-オクタデセ ノイルアミノ) 安息香酸メチルエステル

製造例3で合成した2-アミノー4-ブチルカルバモイ ル安息香酸メチルエステルとシスーターオクタデセノイ 50 テルを用い、実施例18と同様に操作することにより、

ルクロライドを用い、実施例1と同様に操作することに より、無色固体の4-ブチルカルバモイル-2-(シス -9-オクタデセノイルアミノ)安息香酸メチルエステ ル(化合物78)を得た。収率59%。

 1 H-NMR (DMSO-d₄): δ 0.83-0.91 (6H, m), 1.22-1.28 (24H, m), 1.49 (2H,m), 1.60 (2H, m), 1.93 (2H, m), 2.35 (2H, t, J = 7.5 Hz), 3.23-3.27 (2H,m), 3.84 (3H, s), 5.34 (2H, m), 7.56 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.91 (1H, d,J = 8.1 Hz), 8.54-8.57 (2H, m), 10.5010 (1H, s).

[0068]実施例18

4-ヒドロキシメチル-3-メチルスルフォニルアミノ -N-(シス-9-オクタデセニル)ベンズアミド 実施例1で合成した2-メチルスルフォニルアミノ-4 - (シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸 メチルエステル (9.0g, 17.217mmol) を テトラヒドロフラン (50mL) に溶かし、氷冷下、テ トラヒドロほう酸リチウム (750mg, 34.434 mmo1)を加えた後、60℃で12時間攪拌した。水 (10mL)を加え、更に1時間攪拌した後、混合物を 酢酸エチル(100mL)で抽出し、有機相を1N塩酸 水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水の 順で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無機塩を ろ去後、減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(溶離液は酢酸エチルとヘキサンの 混合溶媒、ν/ν=1:2:1:1;2:1の順)で精製 することにより、無色固体の4-ヒドロキシメチルー3 ーメチルスルフォニルアミノーN- (シス-9-オクタ デセニル) ベンズアミド (2.098 g, 25%:化 30 合物1)を得た。融点:63.4-66.1℃。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.25 (24H, m), 1.48 (2H, m), 1.95 (2H, m), 3.00 (3H, s), 3.1 8-3.24 (2H, m), 4.63 (2H, s), 5.28-5.35 (2H, m), 7.51 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.69 (1H, dd, J = 7.8, 1.8 Hz), 7.71 (1H, d, J = 1.8 Hz), 8.43 (1H, m), 9.06 (1H, s).

¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.9, 22.1, 26.4, 26.5, 26. 6, 28.5, 28.6, 28.7,28.8, 29.0 (4C), 29.1, 29.2, 3 1.3, 31.9, 59.5, 124.1, 124.5, 127.4, 129.6, 130.

FABMS: m/z理論值: 495 (MH*), 実測值: 495. 元素分析 (C1, H, N, O, S · 0.25 H, O) 理論值: C. 64.96; H, 9.38; N, 5.61, 実測值: C, 65.02; H, 9.63; N. 5.68.

【0069】実施例19

3-アセトアミド-4-ヒドロキシメチル-N-(シス -9-オクタデセニル) ベンズアミド

実施例2で合成した2-アセチルアミノ-4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸メチルエス 無色固体の3-アセトアミド-4-ヒドロキシメチルー N- (シス-9-オクタデセニル) ベンズアミド (化合 物2)を得た。融点:120.5-122.4℃。収率 90%

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.81-0.85 (3H, m), 1.22-1.25 (22H, m), 1.44-1.50(2H, m), 1.92-1.97 (4H, m), 2.0 4 (3H, s), 3.17-3.23 (2H, m), 4.48 (2H, d, 3 = 5.4Hz), 5.28-5.32 (2H, m), 7.46 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.61 (1H, dd, J = 8.1, 1.2 Hz), 7.87 (1H, d, J =1.2 Hz), 8.35 (1H, t, J = 5.1 Hz), 9.37 (1H, s). ¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.8, 22.0, 23.2, 26.4, 26.5 (2C), 28.4, 28.5 (2C), 28.6, 28.7 (2C), 28.8, 28. 9, 29.0 (2C), 31.2, 31.8, 59.4, 123.3, 123.5, 129. 5, 130.0, 133.3, 134.8, 138.5, 165.5, 168.2. 元素分析 (C,, H,, N,O, · 0.25 H,O) 理論値: C, 7 2.61; H. 10.11; N. 6.05, 実測値: C. 72.52; H. 10.29; N. 6.22.

【0070】実施例20

3-(3-クロロプロピルスルフォニルアミノ)-4-ヒドロキシメチル-N-(シス-9-オクタデセニル) 20 (1H, dd, J = 8.1, 1.2 Hz), 8.40 (1H,m), 9.43 (1H, ベンズアミド

実施例6で合成した2-(3-クロロプロピルスルフォ ニルアミノ) -4-(シス-9-オクタデセニルカルバ モイル) 安息香酸メチルエステルを用い、実施例18と 同様に操作するととにより、無色固体の3-(3-クロ ロプロピルスルフォニルアミノ) -4-ヒドロキシメチ ルーN- (シス-9-オクタデセニル) ベンズアミド (化合物3)を得た。収率74%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ C.83 (3H, m), 1.21-1.49 (28H, 0 (4H, m), 4.64 (2H, cl, J = 4.8 Hz), 5.31-5.39 (3) H, m), 7.51 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.68-7.71 (2H, m), 8.65 (1H, m), 9.23 (1H, s).

【0071】実施例21

3-ベンジルスルフォニルアミノ-4-ヒドロキシメチ ル-N-(シス-9-オクタデセニル)ベンズアミド 実施例7で合成した2-ベンジルスルフォニルアミノー 4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル)安息香 酸メチルエステルを用い、実施例18と同様に操作する ことにより、無色固体の3-ベンジルスルフォニルアミ 40 ベンズアミド ノー4-ヒドロキシメチル-N-(シス-9-オクタデ セニル) ベンズアミド (化合物4)を得た。収率73

 1 H-NMR (DMSO-d_a): δ (1.83 (3H, m), 1.22-1.25 (24H, m), 1.50 (2H, m), 1.92 (2H, m), 3.21-3.27 (2H, m), 4.47 (2H, s), 4.57 (2H, s), 5.30-5.33 (2H, m), 7.33 (5H, m), 7.48 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.64 (1H, d, J = 8.1, 1.5Hz), 7.75 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.41 (1H, m).

 13 C-NMR (DMSO-d_a): δ 21.9, 26.4, 28.5, 28.7, 28.9 50 H, d, J = 5.4 Hz), 5.30 (3H, m), 7.23 (1H,m), 7.41

(9C), 29.0, 31.1, 31.8, 57.7, 59.6, 123.0, 123.7, 123.8, 127.1, 128.0, 128.2 (2C), 129.4, 129.5, 12 9.9. 130.7 (2C), 134.0, 139.6, 165.4.

【0072】実施例22

4-ヒドロキシメチル-3-(2-ニトロベンジルスル フォニルアミノ) - N - (シス - 9 - オクタデセニル) ベンズアミド

実施例8で合成した2-(2-ニトロベンジルスルフ: ニルアミノ) -4- (シス-9-オクタデセニルカルバ 10 モイル)安息香酸メチルエステルを用い、実施例18と 同様に操作することにより、無色固体の4-ヒドロキシ メチルー3-(2-ニトロベンジルスルフォニルアミ ノ) -N-(シス-9-オクタデセニル) ベンズアミド (化合物5)を得た。収率26%。

 1 H-NMR (DMSO-d_a): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.29 (24H, m), 1.50 (2H, m), 1.89-1.96 (2H, m), 3.21-3.24 (2 H, m), 4.40 (2H, s), 4.97 (2H, s), 5.34-5.38 (3H, m), 6.56 (1H, d, J = 7.5 Hz), 6.70 (1H, d, J = 8.1Hz), 6.96-7.11 (2H, m), 7.71-7.77 (2H, m), 8.00 s).

[0073] 実施例23

4-ヒドロキシメチル-N-(シス-9-オクタデセニ ル) -3-フェニルスルフォニルアミノベンズアミド 実施例9で合成した4-(シス-9-オクタデセニルカ ルパモイル)-2-フェニルスルフォニルアミノ安息香 酸メチルエステルを用い、実施例18と同様に操作する ことにより、無色固体の4-ヒドロキシメチル-N-(シス-9-オクタデセニル) -3-フェニルスルフォ m), 2.04-2.15 (2H,m), 2.84-2.91 (2H, m), 3.20-3.3 30 ニルアミノベンズアミド (化合物 6) を得た。収率5 1

> 1 H-NMR (DMSO-d_a): δ 0.82 (3H, m), 1.21 (24H, m), 1.45 (2H, m), 1.92 (2H, m), 3.16 (2H, m), 4.37 (2 H, d, J = 5.1 Hz), 5.06 (1H, m), 5.33 (2H,m), 7.37 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.47-7.67 (5H, m), 7.75-7.78(2H, m), 8.30(1H, m).

【0074】実施例24

4-ヒドロキシメチル-3-(2-ニトロフェニルスル フォニルアミノ) - N - (シス - 9 - オクタデセニル)

実施例10で合成した2-(2-ニトロフェニルスルク ォニルアミノ) -4- (シス-9-オクタデセニルカル バモイル)安息香酸メチルエステルを用い、実施例18 と同様に操作することにより、無色固体の4-ヒドロキ シメチルー3-(2-ニトロフェニルスルフォニルアミ ノ) -N-(シス-9-オクタデセニル)ベンズアミド (化合物7)を得た。収率60%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.22 (22H, m), 1.46 (2H, m), 1.95 (4H, m), 3.16 (2H, m), 4.37 (1 -7.46 (2H, m), 7.55-7.59 (3H, m), 7.76 (1H, m), 8. 92 (1H, m).

【0075】実施例25

4-ヒドロキシメチル-3-(3-ニトロフェニルスル フォニルアミノ) - N - (シス - 9 - オクタデセニル) ベンズアミド

実施例11で合成した2-(3-ニトロフェニルスルフ ォニルアミノ) -4-(シス-9-オクタデセニルカル バモイル) 安息香酸メチルエステルを用い、実施例18 シメチルー3-(3-ニトロフェニルスルフォニルアミ ノ) -N-(シス-9-オクタデセニル)ベンズアミド (化合物8)を得た。収率65%。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.24 (22H, m), 1.46 (2H, m),1.95 (4H, m), 3.18 (2H, m), 4.38 (2H, s), 5.30 (3H, m), 6.86-7.23 (6H, m), 7.71 (1 H, d, J = 8.4 Hz, 8.37 (1H, m).

【0076】実施例26

4-ヒドロキシメチル-3-(1-ナフチルスルフォニ アミド

実施例13で合成した2-(1-ナフチルスルフォニル アミノ)-4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイ ル) 安息香酸メチルエステルを用い、実施例18と同様 に操作することにより、無色固体の4-ヒドロキシメチ ル-3-(1-ナフチルスルフォニルアミノ)-N-(シス-9-オクタデセニル) ベンズアミド (化合物 9)を得た。収率62%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ C.83 (3H, m), 1.21 (24H, m), 1.46 (2H, m), 1.95 (2h, m), 3.16 (2H, m), 4.21 (2 H, s), 4.93 (1H, s), 5.29-5.34 (2H, m), 7.46-7.78 (5H, m), 8.00-8.30 (5H, m), 8.65 (1H, m).

[0077] 実施例27

3-(5-ジメチルアミノ-1-ナフチルスルフォニル アミノ) -4-ヒドロキシメチル-N-(シス-9-オ クタデセニル) ベンズアミド

実施例14で合成した2-(5-ジメチルアミノー1-ナフチルスルフォニルアミノ) - 4 - (シス-9-オク タデセニルカルバモイル) 安息香酸メチルエステルを用 い、実施例18と同様に操作することにより、無色固体 40 ヒドロキシメチルーN-オクタデシルベンズアミド の3-(5-ジメチルアミノ-1-ナフチルスルフォニ ルアミノ) -4-ヒドロキシメチル-N-(シス-9-オクタデセニル)ベンズアミド(化合物10)を得た。 収率70%。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ (1.83 (3H, m), 1.21 (24H, m), 1.43 (2H, m), 1.95 (4H, m), 2.80-2.81 (6H, m), 3.1 7 (2H, m), 4.28 (2H, s), 5.34 (3H, m), 7.14-7.32 (1H, m), 7.51-7.59 (4H, m), 7.55-7.59 (5H, m), 8.4 5 (1H. m).

【0078】実施例28

3-(2-アセトアミド-4-メチル-5-チアゾリル スルフォニルアミノ) -4-ヒドロキシメチル-N-(シス-9-オクタデセニル) ベンズアミド

実施例15で合成した2-(2-アセトアミド-4-メ チル-5-チアゾリルスルフォニルアミノ)-4-(シ ス-9-オクタデセニルカルバモイル)安息香酸メチル エステルを用い、実施例18と同様に操作することによ り、無色固体の3-(2-アセトアミド-4-メチルー 5-チアゾリルスルフォニルアミノ)-4-ヒドロキシ と同様に操作することにより、無色固体の4-ヒドロキ 10 メチル-N-(シス-9-オクタデセニル)ベンズアミ ド(化合物11)を得た。収率73%。

> 1 H-NMR (DMSO-d₄): δ 0.83 (3H, m), 1.21 (22H, m), 1.46 (2H, m), 1.95 (4H, m), 2.14 (2H, s), 2.41 (2 H, s), 3.18 (2H, m), 4.37 (2H, d, J = 5.1 Hz), 5.06 (1H, m), 5.30 (2H, m), 7.55-7.78 (3H, m), 8.37 (1H, m), 12.47 (1H, s).

【0079】実施例29

3-(2-アミノベンジルスルフォニルアミノ)-4-ヒドロキシメチル・N-オクタデシルベンズアミド ルアミノ)-N-(シス-9-オクタデセニル)ベンズ 20 実施例22で合成した4-ヒドロキシメチル-3-(2 -ニトロベンジルスルフォニルアミノ) -N-(シス-9-オクタデセニル) ベンズアミド (0, 20g, 0, 325mmol)を酢酸エチル (5ml) に溶かし、触 媒量 (2-5mg) のパラジウム炭素 (Pd10%) を 加えた後、水素ガス雰囲気下、常圧、室温で撹拌した。 激しい水素の吸収が認められない時点で、薄層クロマト グラフィにて反応の完結を確認し、触媒をろ去後、減圧 下溶媒を留去して、無色固体の3-(2-アミノベンジ ルスルフォニルアミノ) - 4 - ヒドロキシメチル-N-30 オクタデシルベンズアミド(0.137g,72%;化 合物12)を得た。

> 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.29 (30H, m), 1.49 (2H, m), 3.19-3.24 (2H, m), 4.35 (2H, s), 4.58 (2H, s), 5.34 (1H, m), 6.55 (1H, d, J = 8.1)Hz), 6.70 (1H, d, J = 6.6 Hz), 6.95-7.05 (2H, m), 7.45 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.59 (1H, d, J = 8.4 Hzz), 7.76 (1H, s), 8.35 (1H, m).

【0080】実施例30

3-(2-アミノフェニルスルフォニルアミノ)-4-実施例24で合成した4-ヒドロキシメチル-3-(2 -ニトロフェニルスルフォニルアミノ) -N-(シス-9-オクタデセニル)ベンズアミドを用い、実施例29 と同様に操作することにより、無色固体の3-(2-ア ミノフェニルスルフォニルアミノ) -4-ヒドロキシメ チル-N-オクタデシルベンズアミド(化合物13)を 得た。収率92%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21 (28H, m), 1.46 (2H, m), 3.16 (2H, m), 4.37 (2H, d, J = 5.4 H 50 z), 5.06 (1H, m), 6.94-7.22 (4H, m), 7.41-7.59 (3

H, m), 8.12 (1H, m).

【0081】実施例31

3-ベンジルスルフォニルアミノ-4-ヒドロキシメチ ルーN-オクタデシルベンズアミド

35

実施例21で合成した3-ベンジルスルフォニルアミノ -4-ヒドロキシメチル-N-(シス-9-オクタデセ ニル) ベンズアミドを用い、実施例29と同様に操作す ることにより、無色固体の3-ベンジルスルフォニルア ミノー4-ヒドロキシメチル-N-オクタデシルベンズ アミド(化合物14)を得た。収率92%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.25 (28H, m), 1.48 (2H, m), 3.20-3.28 (4H, m), 4.48 (2H, s), 4.57 (2H, s), 7.34 (5H, m), 7.49 (1H, m), 7.66 (1H, m), 7.76 (1H, s), 8.42 (1H, m).

【0082】実施例32

4-ヒドロキシメチル-3-メチルスルフォニルアミノ -N-オクタデシルベンズアミド

実施例18で合成した4~ヒドロキシメチル-3-メチ ルスルフォニルアミノ-N-(シス-9-オクタデセニ ル) ベンズアミドを用い、実施例29と同様に操作する 20 5, 28.7, 28.8, 29.0 (4C), 29.1, 29.2, 29.3, 31.3, ことにより、無色固体の4~ヒドロキシメチルー3-メ チルスルフォニルアミノ-N-オクタデシルベンズアミ ド(化合物15)を得た。融点:81.6-83.0 ℃。収率90%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.25 (30H, m), 1.49 (2H, m), 3.00 (3H, s), 3.18-3.24 (2H, m), 4.63 (2H, d, J = 5.1 Hz), 5.36 (1H, t, J = 5.1Hz), 7.51 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.69 (1H, dd, J =7.8, 1.5 Hz), 7.71 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.43 (1H, m), 9.06 (1H, s).

¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.9, 22.1, 26.5, 28.7, 28. 8, 29.0 (12C), 29.1,31.3, 59.5, 124.1, 124.5, 127. 3, 134.0, 134.2, 140.7, 165.4.

FABMS: m/z理論值: 497 (MH*), 実測值: 497. 元聚分析 (C,,H,,N,O,S·0.5 H,O) 理論値:C,6 4.12; H, 9.76; N, 5.54, 実測值: C, 64.23; H,

9.57; N. 5.79.

【0083】実施例33

N-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシ ル) -4-ヒドロキシメチル-3-メチルスルフォニル 40 アミノベンズアミド

実施例18で合成した4-ヒドロキシメチル-3-メチ ルスルフォニルアミノーN- (シスー9-オクタデセニ ル) ベンズアミド (0.88g, 1.779mmol) を90%ギ酸(5mL)に懸濁させ、反応温度を40-45℃に保ちながら、30%の過酸化水素水(0.3m L, 2. 668 mm o 1) を滴下した後、40℃でさら に1時間攪拌し、室温で一夜放置した。 減圧下でギ酸と 水を留去し、残渣に6Nの水酸化ナトリウム水溶液を4 5℃以下で少しずつ加えた後、45℃で1時間攪拌し

た。反応混合物に水(100mL)を加え、酢酸エチル (100mL)で抽出し、有機相を1N塩酸水溶液、飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順で洗浄 後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無機塩をろ去後、 減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー (溶離液は酢酸エチルとヘキサンの混合溶 媒,v/v=2:1;4:1の順)で精製することによ り、無色固体のN- (トランス-9, 10-ジヒドロキ シオクタデシル) - 4 - ヒドロキシメチル - 3 - メチル 10 スルフォニルアミノベンズアミド(O. 282g, 30 %: 化合物16)を得た。融点:93.5-93.9

¹H-NMR (DMSO-d₄): δ 0.83 (3H, m), 1.22-1.25 (22H, m), 1.38 (2H, m), 1.49 (4H, m), 3.00 (3H, s), 3.1 0-3.24 (4H, m), 4.63 (2H, d, J = 5.4 Hz), 5.36 (1H, t, J = 5.4 Hz), 7.51 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.69 (1 H, d, J = 8.1Hz), 7.71 (1H, s), 8.43 (1H, m), 9.06 (1H, s).

¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.9, 22.1, 25.4, 25.7, 26. 32.2, 32.6, 59.5, 73.1, 73.8, 124.1, 124.5,127.4, 134.0, 134.2, 140.7, 165.4.

元素分析 (C,,H,,N,O,S·0.02 H,O) 理論值:C, 61.29; H, 9.15; N, 5.29, 実測值: C, 60.89; H, 9.26; N. 5.18.

【0084】実施例34

3-(3-クロロプロピルスルフォニルアミノ)-N-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシル)-4-ヒドロキシメチルベンズアミド

30 実施例20で合成した3-(3-クロロプロピルスルフ ォニルアミノ) - 4 - ヒドロキシメチル-N-(シス-9-オクタデセニル)ベンズアミドを用い、実施例33 と同様に操作することにより、無色固体の3-(3-2) ロロプロビルスルフォニルアミノ) - N - (トランス -9. 10-ジヒドロキシオクタデシル)-4-ヒドロキ シメチルベンズアミド(化合物17)を得た。収率65 %.

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.22-1.47 (28H, m), 2.15-2.20 (2H,m), 2.80-2.89 (2H, m), 3.11-3.4 3 (4H, m), 3.64-3.82 (2H, m), 4.52 (2H, s), 5.20 (1H, s), 7.48 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.64-7.66 (2H, s)m), 8.49 (1H,m).

【0085】実施例35

3-ベンジルスルフォニルアミノ-N-(トランス-9,10-ジヒドロキシオクタデシル)-4-ヒドロキ シメチルベンズアミド

実施例21で合成した3-ベンジルスルフォニルアミノ -4-ヒドロキシメチル-N-(シス-9-オクタデセ ニル) ベンズアミドを用い、実施例33と同様に操作す 50 ることにより、無色固体の3-ベンジルスルフォニルア ミノーN- (トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタ デシル)-4-ヒドロキシメチルベンズアミド(化合物 18)を得た。収率26%。

37

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21 (26H, m), 1.49 (2H, m), 3.24 (2H, m), 3.57-3.60 (2H, m), 4.6 9 (2H, s), 5.22 (1H, s), 7.34 (5H, m), 7.92-8.24 (3H, m), 8.63 (1H, m), 10.07 (1H, br s).

【0086】実施例36

N-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシ ル) -4-ヒドロキシメチル-3-(2-ニトロベンジ 10 9-オクタデセニル)ベンズアミドを用い、実施例33 ルスルフォニルアミノ) ベンズアミド

実施例22で合成した4-ヒドロキシメチル-3-(2) -ニトロベンジルスルフォニルアミノ) -N-(シス-9-オクタデセニル)ベンズアミドを用い、実施例33 と同様に操作することにより、無色固体のN-(トラン スー9、10-ジヒドロキシオクタデシル)-4-ヒド ロキシメチルー3-(2-ニトロベンジルスルフォニル アミノ) ベンズアミド(化合物19)を得た。収率31

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21 (26H, m), 1.48 (2H, m), 3.10-3.23 (4H, m), 4.59 (2H, s), 4. 97 (2H, s), 5.39 (1H, m), 7.51-7.81 (4H, m), 7.89-8.02 (3H, m), 8.59 (1H, m), 10.21 (1H, m).

【0087】実施例37

N-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシ ル) -4-ヒドロキシメチル-3-フェニルスルフォニ ルアミノベンズアミド

実施例23で合成した4-ヒドロキシメチル-N-(シ ス-9-オクタデセニル) -3-フェニルスルフォニル アミノベンズアミドを用い、実施例33と同様に操作す 30 ンズアミド(化合物23)を得た。収率43%。 ることにより、無色固体のN-(トランス-9,10-ジヒドロキシオクタデシル) - 4 - ヒドロキシメチルー 3-フェニルスルフォニルアミノベンズアミド(化合物 20)を得た。収率41%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ C.83 (3H, m), 1.21 (26H, m), 1.47 (2H, m), 3.14-3.40 (4H, m), 4.31 (2H, s), 7. 40-7.66 (6H, m), 7.75-7.78 (2H, m), 8.34 (1H, m). [0088]実施例38

N--(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシ ルスルフォニルアミノ) ベンズアミド

実施例24で合成した4-ヒドロキシメチル-3-(2 -ニトロフェニルスルフォニルアミノ) - N - (シスー 9-オクタデセニル)ベンズアミドを用い、実施例33 と同様に操作することにより、無色固体のN-(トラン ス-9,10-ジヒドロキシオクタデシル)-4-ヒド ロキシメチルー3-(2-ニトロフェニルスルフォニル アミノ) ベンズアミド(化合物21)を得た。収率41 %.

¹H-NNR (DMSO-d_a): δ (1.83 (3H, m), 1.21-1.49 (28H, 50 7.92 (6H, m), 8.07 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.19 (1H,

m), 3.11-3.28 (4H,m), 4.10-4.15 (2H, m), 4.86 (1. H, m), 7.53-7.72 (4H, m), 7.76-7.92 (3H, m), 8.27

【0089】実施例39

N-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシ ル) -4-ヒドロキシメチル-3-(3-ニトロフェニ ルスルフォニルアミノ) ベンズアミド

実施例25で合成した4-ヒドロキシメチル-3-(3) -ニトロフェニルスルフォニルアミノ) -N- (シスー と同様に操作することにより、無色固体のN-(トラン ス-9、10-ジヒドロキシオクタデシル)-4-ヒド ロキシメチル-3-(3-ニトロフェニルスルフォニル アミノ) ベンズアミド(化合物22)を得た。収率39

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.49 (28H, m), 3.12-3.29 (4H,m), 4.10 (2H, m), 4.74 (1H, m), 7.69-8.12 (4H, m), 8.24-8.36 (3H, m), 8.73 (1H,

【0090】実施例40 20

N-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシ ル) -4-ヒドロキシメチル-3-(1-ナフチルスル フォニルアミノ) ベンズアミド

実施例26で合成した4-ヒドロキシメチル-3-(1 -ナフチルスルフォニルアミノ) -N-(シス-9-オ クタデセニル) ベンズアミドを用い、実施例33と同様 に操作することにより、無色固体のN-(トランス-9、10-ジヒドロキシオクタデシル)-4-ヒドロキ シメチルー3-(1-ナフチルスルフォニルアミノ)ベ

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.20 (26H, m), 1.46 (2H, m), 3.12-3.28 (4H, m), 4.11-4.16 (2H, m), 4.22 (1H, s), 7.47-7.79 (5H, m), 7.85-8.37 (5 H, m), 8.54 (1H, m).

【0091】実施例41

4-ヒドロキシメチル-3-(5-ジメチルアミノ-1 ーナフチルスルフォニルアミノ) - N - (トランス - 9. 10-ジヒドロキシオクタデシル) ベンズアミド 実施例27で合成した3-(5-ジメチルアミノ-1-ル) -4-ヒドロキシメチル-3-(2-ニトロフェニ 40 ナフチルスルフォニルアミノ) -4-ヒドロキシメチル - N - (シス-9-オクタデセニル) ベンズアミドを用 い、実施例33と同様に操作することにより、無色固体 の4-ヒドロキシメチル-3-(5-ジメチルアミノ-**1ーナフチルスルフォニルアミノ)-N-(トランス-**9, 10-ジヒドロキシオクタデシル) ベンズアミド (化合物24)を得た。収率20%。

> 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21 (26H, m), 1.49 (2H, m), 1.95(4H, m), 3.18-3.34 (8H, m), 4.1 8 (2H, m), 4.79-4.85 (2H, m), 5.36 (1H, m), 7.68

d, J = 8.1 Hz), 8.26 (1H, s), 8.48 (1H, m). 【0092】実施例42

3-(2-アセトアミド-4-メチル-5-チアゾリル スルフォニルアミノ)-N-(トランス-9,10-ジ ヒドロキシオクタデシル) - 4 - ヒドロキシメチルベン ズアミド

実施例28で合成した3-(2-アセトアミド-4-メ チル-5-チアゾリルスルフォニルアミノ)-4-ヒド ロキシメチルーNー (シスーターオクタデセニル) ベン ズアミドを用い、実施例33と同様に操作することによ 10 28)を得た。収率94%。 り、無色固体の3-(2-アセトアミド-4-メチルー 5-チアゾリルスルフォニルアミノ)-N-(トランス -9,10-ジヒドロキシオクタデシル)-4-ヒドロ キシメチルベンズアミド(化合物25)を得た。収率2

¹H-NMR (DMSO-d_s): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.48 (28H, m), 2.14 (3H, s),2.41 (3H, s), 3.12-3.27 (4H, m), 4.37 (2H, m), 7.45-7.76 (3H, m), 8.17 (1H, m). 【0093】実施例43

-9-オクタデセノイルアミノ) ベンズアミド

実施例16で合成した4-イソプロビルカルバモイル-2-(シス-9-オクタデセノイルアミノ)安息香酸メ チルエステルを用い、実施例18と同様に操作すること により、無色固体の4-ヒドロキシメチル-N-イソプ ロビル-3-(シス-9-オクタデセノイルアミノ)ベ ンズアミド(化合物26)を得た。収率59%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ C.82 (3H, m), 1.14 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.22 (20H, m), 1.57 (2H, m), 1.93 (2H, m), 3.57-3.60 (2H, m), 4.05 (1H, m), 4.47(2H, d, J 30 【0097】実施例47 = 5.4 Hz), 5.28-5.60 (3H, m), 7.46 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.63 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.85 (1H, s), 8.14 (1H, d, J = 7.5 Hz), 9.34 (1H, s).

【0094】実施例44

N-プチル-4-ヒドロキシメチル-3-(シス-9-オクタデセノイルアミノ) ベンズアミド

実施例17で合成した4-プチルカルバモイル-2-(シス-9-オクタデセノイルアミノ) 安息香酸メチル エステルを用い、実施例18と同様に操作することによ - (シス-9-オクタデセノイルアミノ)ベンズアミド (化合物27)を得た。収率42%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ (1.81-0.90 (6H, m), 1.22 (24H, m), 1.43-1.50 (2H,m), 1.58 (2H, m), 1.92 (2H, m), 2.29 (2H, m), 3.21-3.27 (2H, m), 4.47 (2H, d, J = 5.1 Hz), 5.30-5.35 (Ξ H, m), 7.46 (Ξ H, d, Ξ = 8.1 Hz), 7.61 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.86 (1H, s), 8.36(1H, m), 9.34 (1H, s).

【()095]実施例45

3-(2-アミノベンジルスルフォニルアミノ)-N- 50 メチルエステル(0.11g,0.214mmol)の

(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシル)-4 -ヒドロキシメチルベンズアミド

実施例36で合成したN-(トランス-9, 10-ジヒ ドロキシオクタデシル) - 4 - ヒドロキシメチル-3 --(2-ニトロベンジルスルフォニルアミノ)ベンズアミ ドを用い、実施例29と同様に操作することにより、無 色固体の3-(2-アミノベンジルスルフォニルアミ ノ) -N-(トランス-9、10-ジヒドロキシオクタ デシル)-4-ヒドロキシメチルベンズアミド (化合物)

 1 H-NMR (DMSO-d₄): δ 0.83 (3H, m), 1.22 (26H, m), 1.50 (2H, m), 3.10-3.23 (4H, m), 4.40 (2H, s), 4. 61 (2H, s), 6.96-7.06 (4H, m), 7.51-7.77 (3H, m), 8.39 (1H, m).

【0096】実施例46

3-(2-アミノフェニルスルフォニルアミノ)-N-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシル) -4-ヒドロキシメチルベンズアミド

実施例38で合成したN-(トランス-9,10-ジヒ 4-ヒドロキシメチル-N-イソプロピル-3-(シス 20 ドロキシオクタデシル)-4-ヒドロキシメチル-3-(2-ニトロフェニルスルフォニルアミノ) ベンズアミ ドを用い、実施例29と同様に操作することにより、無 色固体の3-(2-アミノフェニルスルフォニルアミ ノ) - N - (トランス-9, 10 - ジヒドロキシオクタ デシル) - 4 - ヒドロキシメチルベンズアミド (化合物 29)を得た。収率93%。

> ¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.84 (3H, m), 1.22-1.49 (28H, m), 3.11-3.28 (4H,m), 4.10-4.15 (2H, m), 7.44-7.6 0 (4H, m), 7.76-7.79 (3H, m), 8.24 (1H, m).

3 - (3 - アミノフェニルスルフォニルアミノ) - N -(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシル) -4-ヒドロキシメチルベンズアミド

実施例39で合成したN-(トランス-9,10-ジヒ ドロキシオクタデシル) - 4 - ヒドロキシメチル-3 -(3-ニトロフェニルスルフォニルアミノ) ベンズアミ ドを用い、実施例29と同様に操作することにより、無 色固体の3-(3-アミノフェニルスルフォニルアミ ノ) - N - (トランス - 9, 10 - ジヒドロキシオクタ り、無色固体のN-ブチル-4-ヒドロキシメチル-3 40 デシル)-4-ヒドロキシメチルベンズアミド(化合物 30)を得た。収率94%。

> 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.49 (28H. m), 3.12-3.29 (4H,m), 4.73 (2H, m), 7.85-7.58 (4 H, m), 8.24-8.29 (3H, m), 8.61 (1H, m).

【0098】実施例48

2-メチルスルフォニルアミノ-4-(シス-9-オク タデセニルカルバモイル) 安息香酸

実施例1で合成した2-メチルスルフォニルアミノ-4 - (シス-9-オクタデセニルカルバモイル)安息香酸

テトラヒドロフラン溶液 (5mL) に6Nの水酸化カリ ウム溶液 (0.1mL,0.6mmol)を滴下し、室 温にて終夜攪拌した。反応混合物に水(10mL)を加 え、酢酸エチル(100mL)で抽出した後、得られた 水相を2N塩酸水溶液で酸性にした。析出した固体を濾 過し、水およびヘキサンで順に洗浄し、室温で乾燥さ せ、無色固体の2-メチルスルフォニルアミノー4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸 (0.006g,56%; 化合物31)を得た。融点: 180. 9-183. 0°C.

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.22-1.25 (22H, m), 1.50 (2H, m),1.96 (4H, m), 3.20-3.21 (2H, m), 5.30 (2H, m), 7.54 (1H, dd, J = 8.1, 1.5 Hz), 7.93 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.05 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.63 (1H, m), 10.68 (1H, br s).

¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.9, 22.0, 26.4, 26.5, 28. 5, 28.7, 28.8, 28.9,29.0 (7C), 31.2, 31.9, 116.7, 118.2, 120.9, 129.6, 131.6, 140.2, 140.4,156.9, 16

元素分析 (C,,H,,N,O,S·0.25 H,O) 理論値:C, 63.19; H, 8.74; N, 5.46, 実測値: C, 63.05; H, 8.76; N. 5.56.

【0099】実施例49

2-アセチルアミノ-4-(シス-9-オクタデセニル カルバモイル)安息香酸

実施例2で合成した2-アセチルアミノ-4-(シスー 9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸メチルエス テルを用い、実施例48と同様に操作することにより、 無色固体の2-アセチルアミノー4-(シス-9-オク タデセニルカルバモイル) 安息香酸(化合物32)を得 30 7.59-7.68 (3H, m), 7.89 (1H, s), 7.96-8.06 (2H, た。収率69%。

 1 H-NVR (DMSO-d,): δ 0.83 (3H, m), 1.22 (22H, m), 1.49 (2H, m), 1.96 (4H, m), 2.12 (3H, s), 3.22 (2 H, m), 5.31 (2H, m), 7.52 (1H, m), 7.96-8.06 (2H, m), 8.56 (1H, m), 10.95 (1H, s).

【0100】実施例50

4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル)-2-ビニルスルフォニルアミノ安息香酸

実施例4で合成した4-(シス-9-オクタデセニルカ ルバモイル)-2-ビニルスルフォニルアミノ安息香酸 40 オクタデセニルカルバモイル)安息香酸(化合物36) メチルエステルを用い、実施例48と同様に操作するこ とにより、無色固体の4-(シス-9-オクタデセニル カルバモイル) -2-ビニルスルフォニルアミノ安息香 酸(化合物33)を得た。収率20%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.21-1.25 (22H, m), 1.48 (2H, m), 1.95 (4H, m), 3.20-3.26 (2H, m), 5.30 (2H, m), 6.13 (11, d, J = 9.9 Hz), 6.22 (1H, d, J = 16.5 Hz), 6.94 (1H, dd, J = 16.5, 9.9 Hz), 7.54 (1H, dd, J = 8.1, 1.5 Hz), 7.86 (1H, d, J =1.5 Hz), 8.02 (1H, d,] = 8.1 Hz), 8.59 (1H, m), 1 50 ォニルアミノ) - 4 - (シス-9-オクタデセニルカル

0.17 (1H, s).

【0101】実施例51

2-ベンジルスルフォニルアミノ-4-(シス-9-オ クタデセニルカルバモイル) 安息香酸

42

実施例7で合成した2-ベンジルスルフォニルアミノー 4- (シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息疹 酸メチルエステルを用い、実施例48と同様に操作する ことにより、無色固体の2-ベンジルスルフォニルアミ ノー4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安 10 息香酸(化合物34)を得た。収率13%。

 3 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.21 (22H, m), 1.51 (2H, m), 1.95 (2H, m), 3.23 (2H, m), 4.69 (2 H, s), 5.30 (2H, m), 7.17 (1H, dd, J = 6.9, 1.2 Hz), 7.28-7.34 (4H, m), 7.57 (1H, dd, J = 8.1, 1.2Hz), 7.98-8.01 (2H, m), 8.63 (1H, m), 10.07 (1H, b rs).

【0102】実施例52

2-(2-ニトロベンジルスルフォニルアミノ)-4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸 20 実施例8で合成した2-(2-ニトロベンジルスルフォ ニルアミノ) - 4 - (シス-9-オクタデセニルカルバ モイル) 安息香酸メチルエステルを用い、実施例48と 同様に操作することにより、無色固体の2-(2-二ト ロベンジルスルフォニルアミノ) -4-(シス-9-オ クタデセニルカルバモイル)安息香酸(化合物35)を 得た。収率17%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.21 (22H, m), 1.52 (2H, m), 1.94(4H, m), 3.23 (2H, m), 3.85 (3 H, s), 5.13 (2H, s), 5.30 (2H, m), 7.49 (1H, m), m), 8.59 (1H, m),10.20 (1H, s).

【0103】実施例53

2-(2-ニトロフェニルスルフォニルアミノ)-4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸 実施例10で合成した2-(2-ニトロフェニルスルフ ォニルアミノ) - 4 - (シス-9-オクタデセニルカル バモイル)安息香酸メチルエステルを用い、実施例48 と同様に操作することにより、無色固体の2-(2-二 トロフェニルスルフォニルアミノ) -4-(シス-9-を得た。収率18%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.21-1.25 (22H, m), 1.46 (2H, m),1.95 (4H, m), 3.19 (2H, m), 5.30 (2H, m), 7.51 (1H, m), 7.84 (2H, m), 7.95-8.12 (4H, m), 8.55 (1H, m), 10.79 (1H, s).

【0104】実施例54

2- (3-ニトロフェニルスルフォニルアミノ) -4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸 実施例11で合成した2-(3-ニトロフェニルスルフ バモイル) 安息香酸メチルエステルを用い、実施例48 と同様に操作することにより、無色固体の2-(3-二 トロフェニルスルフォニルアミノ) -4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル)安息香酸(化合物37) を得た。収率29%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.21-1.24 (22H, m), 1.47 (2H, m), 1.95 (4H, m), 3.18 (2H, m), 5.30 (2H, m), 7.52 (1H, m), 7.80-7.91 (3H, m), 8.13 (1 H, m), 8.42-8.46 (2H, m), 8.56 (1H, m).

【0105】実施例55

2-(4-ニトロフェニルスルフォニルアミノ)-4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル)安息香酸 実施例12で合成した2-(4-ニトロフェニルスルフ ォニルアミノ) -4-(シス-9-オクタデセニルカル バモイル) 安息香酸メチルエステルを用い、実施例48 と同様に操作することにより、無色固体の2-(4-二 トロフェニルスルフォニルアミノ) -4-(シス-9-オクタデセニルカルパモイル)安息香酸(化合物38) を得た。収率17%。

¹H-NMR (DMSO-d_s): δ 0.82 (3H, m), 1.21-1.24 (22H, 20 m), 1.46 (2H, m), 1.95 (4H, m), 3.17 (2H, m), 5.28 -5.33 (2H, m), 7.86-8.02 (2H, m), 8.23(1H, d, J = 8.4 Hz), 8.31-8.39 (3H, m), 8.47 (1H, m).

【0106】実施例56

-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸 実施例13で合成した2-(1-ナフチルスルフォニル アミノ) -4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイ

2-(1-ナフチルスルフォニルアミノ)-4-(シス

ル) 安息香酸メチルエステルを用い、実施例48と同様 に操作することにより、無色固体の2-(1-ナフチル.30 スルフォニルアミノ) -4-(シス-9-オクタデセニ ルカルバモイル) 安息香酸(化合物39) を得た。収率 2%.

 1 H-NMR (DMSO-d,): δ (1.82 (3H, m), 1.21-1.24 (22H, m), 1.46 (2H, m), 1.96 (4H, m), 3.17 (2H, m), 5.30 (2H, m), 7.51-7.84 (8H, m), 8.06 (1H, m), 8.22 (1 H, m), 8.52 (1H, m), 1.0.75 (1H, s).

[0107] 実施例57

2-(5-ジメチルアミノナフチルスルフォニルアミ 安息香酸

実施例14で合成した2- (5-ジメチルアミノー1-ナフチルスルフォニルアミノ) -4-(シス-9-オク タデセニルカルバモイル) 安息香酸メチルエステルを用 い、実施例48と同様に操作することにより、無色固体 の2-(5-ジメチルアミノナフチルスルフォニルアミ ノ) -4- (シス-9-オクタデセニルカルパモイル) 安息香酸(化合物40)を得た。収率18%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.21-1.24 (22H, m), 1.47 (2H, m),1.94 (4H, m), 2.80 (3H, s), 2.82 50 ℃以下で少しずつ加えた後、45℃で1時間攪拌した。

(3H, s), 3.15-3.21 (2H, m), 5.28-5.33 (2H, m), 7. 50-7.58 (3H, m), 8.13 (1H, d, 3 = 7.5 Hz), 8.33-8.37 (2H, m), 8.46 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.58 (2H, d, J =m).

【0108】実施例58

2-(2-アセトアミド-4-メチル-5-チアゾリル スルフォニルアミノ) -4-(シス-9-オクタデセニ ルカルバモイル) 安息香酸

実施例15で合成した2-(2-アセトアミド-4-メ 10 チルー5-チアゾリルスルフォニルアミノ)-4-(シ ス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸メチル エステルを用い、実施例48と同様に操作することによ り、無色固体の2-(2-アセトアミド-4-メチルー 5-チアゾリルスルフォニルアミノ)-4-(シス-9 -オクタデセニルカルバモイル)安息香酸(化合物4 1)を得た。収率22%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.20-1.24 (22H, m), 1.48 (2H, m),1.94 (4H, m), 2.10 (3H, s), 2.33 (3H, s), 3.19 (2H, m), 5.29 (2H, m), 7.94-7.99 (3 H, m), 8.59 (1H, m), 10.43 (1H, s), 12.56 (1H, s). 【0109】実施例59

2-アミノー4-(シス-9-オクタデセニルカルバモ イル) 安息香酸

製造例1で合成した2-アミノー4-(シス-9-オク タデセニルカルパモイル) 安息香酸メチルエステルを用 い、実施例48と同様に操作することにより、無色固体 の2-アミノ-4-(シス-9-オクタデセニルカルバ モイル) 安息香酸(化合物42)を得た。収率58%。 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.21-1.24 (22H, m), 1.46 (2H, m),1.90-1.96 (4H, m), 3.14-3.21 (2 H, m), 5.28-5.31 (2H, m), 6.86 (1H, dd, J=8.1, 1. 5 Hz), 7.15 (1H, d, J = 1.5 Hz), <math>7.69 (1H, d, J =8.1 Hz), 8.35 (1H, t, J = 5.4 Hz).

¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.9, 22.1, 26.4, 26.6, 28. 6, 28.7, 28.8, 28.9,29.0 (4C), 29.1, 29.2, 31.3, 3 1.9, 111.2, 112.7, 115.6, 129.6, 130.1, 131.1, 13 9.7, 151.1, 165.9, 169.1.

【0110】実施例60

4-(トランス-9,10-ジヒドロキシオクタデシル ノ) -4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 40 カルバモイル) -2-エチルスルフォニルアミノ安息香

> 実施例3で合成した2-エチルスルフォニルアミノー4 (シス-9-オクタデセニルカルバモイル)安息香酸 メチルエステル (1.75g, 3.26 mmol) を 90% 半酸 (5 m L) に懸濁させ、反応温度を40-4 5℃に保ちながら、30%の過酸化水素水(0.55m L, 4.89mmol)を滴下した後、40℃でさらに 1時間攪拌し、室温で一夜放置した。減圧下でギ酸と水 を留去し、残渣に6Nの水酸化ナトリウム水溶液を45

反応混合物に水(100mL)を加え、酢酸エチル(1 00mL)で抽出し、水相を2N塩酸水溶液で酸性にし た。析出した固体を濾過し、水およびヘキサンで順に洗 浄し、更にエタノール:水(6:5, v/v, 6mL)再 結晶させ、室温で乾燥するととにより、無色固体の4-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシルカル バモイル) -2-エチルスルフォニルアミノ安息香酸 (1.162g,64%; 化合物43)を得た。 融点: 82.0-82.5°C.

= 7.5 Hz, 1.21-1.49(28H, m), 3.19-3.34 (6H, m), 7.53 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.95 (1H, s), 8.04 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.63 (1H, m), 10.72 (1H, s).

¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 7.89, 13.9, 22.1, 25.5, 25. 7, 26.5, 28.7, 28.8, 28.9, 29.0 (4C), 29.1, 29.2, 3 1.3, 32.2, 45.9, 73.1, 73.8, 116.6, 117.8, 120.9, 1 31.7, 140.3, 140.5, 165.0, 169.4.

元素分析(C,,H,,N,O,S)理論值:C,60.41; H, 8.69; N, 5.03, 実測值: C, 60.22; H, 8.78; N. 5.07.

【0111】実施例61

4-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシル カルバモイル)-2-メチルスルフォニルアミノ安息香

実施例1で合成した2-メチルスルフォニルアミノ-4 - (シス-9-オクタデセニルカルバモイル) 安息香酸 メチルエステルを用い、実施例60と同様に操作すると とにより、無色固体の4~(トランス-9、10-ジヒ ドロキシオクタデシルカルバモイル) -2-メチルスル フォニルアミノ安息香酸(化合物44)を得た。収率7 30 【0114】実施例64 8%.

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ (1.83 (3H, m), 1.21 (26H, m), 1.49 (2H, m), 3.19(3H, s), 3.23-3.26 (4H, m), 7.5 3 (1H, dd, J = 8.1, 1.5 Hz), 7.91 (1H, d, J = 1.5 H z), 8.03 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.63 (1H, m).

¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 22.1, 25.7, 26.4, 26.5, 28. 7, 28.8, 28.9, 29.0 (SC), 29.2, 29.3, 31.3, 32.2, 37.2, 73.1, 73.8, 116.6, 118.4, 120.8, 131.6, 140. 1, 140.5, 165.1, 169.2.

【0112】実施例62

2-アセチルアミノー4-(トランス-9, 10-ジヒ ドロキシオクタデシルカルバモイル) 安息香酸 実施例2で合成した2-アセチルアミノー4-(シスー 9-オクタデセニルカルバモイル)安息香酸メチルエス テルを用い、実施例60と同様に操作することにより、 無色固体の2-アセチルアミノー4-(トランス-9. 10-ジヒドロキシオクタデシルカルバモイル)安息香 酸(化合物45)を得た。収率58%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.22 (22H, m), 1.36 (2H, m), 1.49 (2H, m), 2.11 (3H, s), 3.12-3.2 50 2-(3-クロロプロピルスルフォニルアミノ) -4-

2 (4H, m), 4.14 (2H, m), 7.47 (1H, dd, J =8.1 Hz), 7.97 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.51 (1H, m), 8.76 (1H, s), 11.40 (1H, br s).

¹³C-NMR (DMSO-d_s): δ 14.0, 22.1, 24.5, 24.9, 25. 5, 25.7, 26.4, 26.5,28.7, 28.8, 29.0 (2C), 29.1, 2 9.3, 31.3, 32.6, 33.7, 73.1, 73.8, 119.2,120.1, 12 0.7, 130.8, 139.2, 140.4, 165.6, 168.3, 168.9. 【0113】実施例63

4-(トランス-9,10-ジヒドロキシオクタデシル ³H-MMR (DMSO-d₄): δ 0.83 (3H, m), 1.17 (3H, t, J 10 カルバモイル) -2 - ビニルスルフォニルアミノ安息香

> 実施例4 で合成した4 - (シス-9-オクタデセニルカ ルバモイル)-2-ビニルスルフォニルアミノ安息香酸 メチルエステルを用い、実施例60と同様に操作するこ とにより、無色固体の4-(トランス-9,10-ジヒ ドロキシオクタデシルカルバモイル) -2-ビニルスル フォニルアミノ安息香酸(化合物46)を得た。収率3 8%.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.49 (28H, 20 m), 3.18-3.23 (2H,m),

6.15 (1H, d, J = 9.9 Hz), 6.24 (1H, d, J = 16.5 Hz), 6.95 (1H, dd, J =16.5, 9.9 Hz), 7.56 (1H, dd, J = 8.4, 1.5 Hz), 7.87 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.02 (1 H_1 , d_1 , J = 8.4 Hz), 8.62 (1H, t, J = 5.7 Hz), 10.30 (1H, s).

¹³ C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.9, 22.1, 25.5, 25.7, 26. 5, 28.7, 28.8, 28.9,29.0 (3C), 29.1, 29.2, 31.3, 3 2.2, 32.6, 73.1, 73.8, 117.2, 118.5, 121.1, 129.4, 131.5, 135.7, 139.7, 140.0, 164.8, 169.3.

4-(トランス-9、10-ジヒドロキシオクタデシル カルバモイル) -2-イソプロピルスルフォニルアミノ 安息香酸

実施例5で合成した2-イソプロピルスルフォニルアミ ノー4-(シス-9-オクタデセニルカルパモイル)安 息香酸メチルエステルを用い、実施例60と同様に操作 することにより、無色固体の4-(トランス-9,10 -ジヒドロキシオクタデシルカルバモイル) -2-イソ プロピルスルフォニルアミノ安息香酸(化合物47)を 40 得た。収率25%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.46 (34H, m), 3.17 (2H, m), 3.62 (3H, m), 6.85 (1H, d, J =8.1 Hz), 7.15 (1H, d, J = 1.5 Hz), 7.70 (1H, dd, J= 8.1, 1.5 Hz), 8.35 (1H, d, J = 5.7 Hz).

¹³C-NMR (DMSO-d₆): δ 13.9, 22.0, 25.6, 26.3, 26. 4, 28.6, 28.7, 28.9 (4C), 29.0, 29.2, 29.3, 31.2, 32.1, 32.5, 42.6, 73.0, 73.7, 111.1, 112.6,115.5, 131.0, 139.6, 151.1, 165.9, 169.0.

【0115】実施例65

(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシルカル バモイル) 安息香酸

実施例6で合成した2-(3-クロロプロピルスルフォ ニルアミノ) - 4 - (シス-9-オクタデセニルカルバ モイル) 安息香酸メチルエステルを用い、実施例60と 同様に操作することにより、無色固体の2-(3-クロ ロプロピルスルフォニルアミノ) -4-(トランス-9.10-ジヒドロキシオクタデシルカルパモイル)安 息香酸(化合物48)を得た。収率29%。

m), 2.04-2.13 (2H,m), 3.18-3.44 (6H, m), 3.68 (2 H, t, J = 6.6 Hz), 7.57 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.98 (1H, s), 8.04 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.63 (1H, m), 10.75 (1H, s).

¹³C-NWR (DMSO-d₆): δ 14.0, 22.1, 25.7, 26.6, 28. 7, 28.8 29.0 (8C), 29.1, 29.3, 31.3, 32.2, 42.9, 4 8.8, 73.1, 73.8, 117.2, 118.5, 121.2, 131.7, 140. 1, 140.2, 164.9, 169.4.

【() 1 1 6 】 実施例 6 6

2 -- ベンジルスルフォニルアミノー4 - (トランスー 9. 10-ジヒドロキシオクタデシルカルバモイル) 安 息香酸

実施例7で合成した2-ベンジルスルフォニルアミノー 4-(シス-9-オクタデセニルカルバモイル)安息香 酸メチルエステルを用い、実施例60と同様に操作する ととにより、無色固体の2-ベンジルスルフォニルアミ ノー4-(トランスー9、10-ジヒドロキシオクタデ シルカルバモイル)安息香酸(化合物49)を得た。収 率50%。

¹H-NAR (DMSO-d₄): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.52 (28H, 30 実施例13で合成した2-(1-ナフチルスルフォニル m), 3.21-3.31 (4H,m), 4.27 (2H, s), 7.27-7.38 (5 H, m), 7.57 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.98-8.00(2H, m), 8.63 (1H, m), 10.07 (1H, br s).

【0117】実施例67

4-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシル カルバモイル) -2- (2-ニトロベンジルスルフォニ ルアミノ)安息香酸

実施例8で合成した2-(2-ニトロベンジルスルフォ ニルアミノ) -4- (シス-9-オクタデセニルカルバ モイル)安息香酸メチルエステルを用い、実施例60と 40 同様に操作することにより、無色固体の4-(トランス -9,10-ジヒドロキシオクタデシルカルパモイル) -2-(2-ニトロベンジルスルフォニルアミノ) 安息 香酸(化合物50)を得た。収率57%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.50 (28H, m), 3.17-3.24 (4H,m), 4.41 (2H, s), 7.45-7.66 (4 H. m), 7.75-7.91 (3H, m), 8.01 (1H, m).

【0118】実施例68

4-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシル カルバモイル) -2-フェニルスルフォニルアミノ安息 50 フチルスルフォニルアミノ) 安息香酸(化合物54)を

香酸

実施例9で合成した4-(シス-9-オクタデセニルカ ルバモイル)-2-フェニルスルフォニルアミノ安息香 酸メチルエステルを用い、実施例60と同様に操作する ととにより、無色固体の4-(トランス-9、10-ジ ヒドロキシオクタデシルカルバモイル) -2-フェニル スルフォニルアミノ安息香酸(化合物51)を得た。収 率78%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21 (26H, m), 1 H-NMR (DMSO-d_s): δ 0.82 (3H, m), 1.21-1.50 (28H, 10 1.39 (2H, m), 3.10-3.19 (4H, m), 7.56-7.62 (3H, m), m), 7.70-7.82 (3H, m), 8.30 (1H, m).

[0119] 実施例69

4-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシル カルバモイル) -2-(4-ニトロフェニルスルフォニ ルアミノ) 安息香酸

実施例12で合成した2-(4-ニトロフェニルスルフ ォニルアミノ) -4- (シス-9-オクタデセニルカル バモイル)安息香酸メチルエステルを用い、実施例60 と同様に操作することにより、無色固体の4-(トラン 20 ス-9、10-ジヒドロキシオクタデシルカルバモイ ル)-2-(4-ニトロフェニルスルフォニルアミノ) 安息香酸(化合物52)を得た。収率84%。

 1 H-NMR (DMSO-d₄): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.45 (28H, m), 3.11-3.22 (4H,m), 7.81-7.99 (2H, m), 8.13-8.2 8 (3H, m), 8.37-8.49 (3H, m).

【0120】実施例70

4-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシル カルバモイル) -2- (1-ナフチルスルフォニルアミ ノ) 安息香酸

アミノ) - 4 - (シス-9-オクタデセニルカルバモイ ル)安息香酸メチルエステルを用い、実施例60と同様 に操作することにより、無色固体の4-(トランス-9、10-ジヒドロキシオクタデシルカルバモイル)-2-(1-ナフチルスルフォニルアミノ)安息香酸(化 合物53)を得た。収率80%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.22 (26H, m), 1.38 (2H, m), 3.19-3.37 (4H, m), 7.54-7.69 (3H, m), 7.84-8.21 (7H, m), 8.64 (1H, m).

【0121】実施例71

4-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシル カルバモイル) -2-(5-ジメチルアミノ-1-ナフ チルスルフォニルアミノ) 安息香酸

実施例14で合成した2-(5-ジメチルアミノ-1-ナフチルスルフォニルアミノ) -4-(シス-9-オク タデセニルカルバモイル) 安息香酸メチルエステルを用 い、実施例60と同様に操作することにより、無色固体 の4-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシ ルカルバモイル) -2-(5-ジメチルアミノ-1-ナ 得た。収率76%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.82 (3H, m), 1.21-1.49 (28H, m), 2.77-2.82 (6H,m), 3.18-3.41 (4H, m), 7.08-7. 42 (2H, m), 7.51-7.70 (2H, m), 7.90-8.16(3H, m), 8.31-8.61 (3H, m).

【0122】実施例72

2-(2-アセトアミド-4-メチル-5-チアゾリル スルフォニルアミノ)-4-(トランス-9,10-ジ ヒドロキシオクタデシルカルバモイル) 安息香酸 実施例15で合成した2-(2-アセトアミド-4-メ 10 58)を得た。収率99%。 チルー5ーチアゾリルスルフォニルアミノ)ー4ー(シ ス-9-オクタデセニルカルパモイル) 安息香酸メチル エステルを用い、実施例60と同様に操作することによ り、無色固体の2-(2-アセトアミドー4-メチルー 5-チアゾリルスルフォニルアミノ)-4-(トランス -9,10-ジヒドロキシオクタデシルカルバモイル)

 1 H-NMR (DMSO-d₄): δ (1.83 (3H, m), 1.21 (26H, m), 1.35 (2H, m), 2.08(3H, s), 2.38 (3H, s), 3.10-3.2 0 (4H, m), 5.29 (2H, m), 7.67-7.85 (3H, m), 8.10 (1H, m).

安息香酸(化合物55)を得た。収率26%。

【0123】実施例73

2-(2-アミノベンジルスルフォニルアミノ)-4-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシルカル バモイル) 安息香酸

実施例52で合成した2-(2-ニトロベンジルスルフ ォニルアミノ) -4-(シス-9-オクタデセニルカル バモイル) 安息香酸を用い、実施例29と同様に操作す ることにより、無色固体の2-(2-アミノベンジルス ドロキシオクタデシルカルバモイル)安息香酸(化合物 56)を得た。収率94%。

 1 H-NMR (DMSO-d₄): δ 0.83 (3H, m), 1.22-1.49 (28H, m), 3.17-3.25 (4H,m), 4.54 (2H, s), 7.11-7.20 (4 H, m), 7.82-7.93 (3H, m), 8.37 (1H, m).

【0124】実施例74

2-(2-アミノフェニルスルフォニルアミノ)-4-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシルカル バモイル)安息香酸

実施例53で合成した2-(2-ニトロフェニルスルフ 40 ォニルアミノ) -4- (シス-9-オクタデセニルカル バモイル)安息香酸を用い、実施例29と同様に操作す ることにより、無色固体の2-(2-アミノフェニルス ルフォニルアミノ)-4-(トランス-9, 10-ジヒ ドロキシオクタデシルカルバモイル)安息香酸(化合物 57)を得た。収率94%。

 1 H-NMR (DMSO-d_a): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.47 (28H, m), 3.15-3.22 (4H,m), 7.19-7.25 (2H, m), 7.42-7. 54 (3H, m), 7.86-7.88 (2H, m), 8.55 (1H,m).

【0125】実施例75

2-(3-アミノフェニルスルフォニルアミノ)-4-(トランス-9, 10-ジヒドロキシオクタデシルカル バモイル) 安息香酸

実施例54で合成した2-(3-ニトロフェニルスルフ ォニルアミノ) -4- (シス-9-オクタデセニルカル バモイル)安息香酸を用い、実施例29と同様に操作す ることにより、無色固体の2-(3-アミノフェニルス ルフォニルアミノ) - 4 - (トランス-9, 10 - ジヒ ドロキシオクタデシルカルバモイル)安息香酸(化合物

 1 H-NMR (DMSO-d,): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.48 (28H, m), 3.19-3.23 (4H,m), 7.10-7.40 (3H, m), 8.24-8. 29 (2H, m), 8.59-8.65 (2H, m), 8.78 (1H,m).

[0126] 実施例76

2-(4-アミノフェニルスルフォニルアミノ)-4-(トランス-9、10-ジヒドロキシオクタデシルカル バモイル) 安息香酸

実施例55で合成した2-(4-ニトロフェニルスルフ ォニルアミノ) -4- (シス-9-オクタデセニルカル 20 バモイル)安息香酸を用い、実施例29と同様に操作す ることにより、無色固体の2-(4-アミノフェニルス ルフォニルアミノ)-4-(トランス-9,10-ジヒ ドロキシオクタデシルカルバモイル)安息香酸(化合物 59)を得た。収率98%。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.22-1.46 (28H, m), 3.11-3.28 (4H,m), 7.51-7.55 (3H, m), 7.67-7.7 1 (2H, m), 7.94-7.98 (2H, m), 8.51 (1H, m).

【0127】実施例77

2-(1,2-ジブロモエチルスルフォニルアミノ)-ルフォニルアミノ) -4- (トランス-9、10-ジヒ 30 4- (トランス-9、10-ジヒドロキシオクタデシル カルバモイル) 安息香酸

> 実施例63で合成した4-(トランス-9,10-ジヒ ドロキシオクタデシルカルバモイル) -2-ビニルスル フォニルアミノ安息香酸(0.2g,0.361mmo 1) のクロロホルム (5 m L) 溶液に、氷冷下、3.4 8Mの臭素ークロロホルム溶液(0.12mL,0.4 33mmo1)を滴下し、1時間攪拌した後、室温でさ らに2時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた茶 色固体をエタノール:水(1:1, v/v, 1 mL) 再結 晶させ、室温で乾燥することにより、2-(1,2-ジ プロモエチルスルフォニルアミノ) -4- (トランス-9. 10-ジヒドロキシオクタデシルカルバモイル) 安 息香酸(0.2g,78%;化合物60)を得た。

> 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 0.83 (3H, m), 1.21-1.49 (28H, m), 3.14-3.26 (2H,m), 3.91 (1H, dd, J = 12.0, 8.4Hz), 4.24 (1H, dd, J = 2.0, 4.2 Hz), 5.92 (1H, d d, J = 8.4, 4.2 Hz), 7.61 (1H, dd, J = 8.1, 1.5 H z), 7.99 (1H,d, J = 1.5 Hz), 8.03 (1H, d, J = 8.1Hz), 8.62 (1H, m), 11.23 (1H, br s).

50 【0128】実施例78

51

4 - (トランス - 9, 10 - ジヒドロキシオクタデシル カルバモイル) - 2 - エチルスルフォニルアミノベンゼ ンカルボヒドロキサム酸

実施例60で合成した4-(トランス-9,10-ジヒ ドロキシオクタデシルカルバモイル) -2-エチルスル フォニルアミノ安息香酸(1.14g,2.048mm 01) とジメチルフォルムアミド(0.15g,2.0 4mmol)をジクロロメタン(5mL)とテトラヒド ロフラン (30 mL) 混合溶媒に溶かし、氷冷下、オキ サリルクロライド(1.3g,10.238mmol) を滴下し、40分間攪拌した。得られた反応溶液を、ヒ ドロキシアミン塩酸塩(1.138g,16.381m mol) とトリエチルアミン(2.486g, 24.5 71mmol) のテトラヒドロフラン (10mL) と水 (2mL)溶液に加えた。室温で30分間攪拌した後、 反応混合物を2N塩酸水溶液(10mL)に注ぎ込み、 酢酸エチル (100mL) で抽出し、有機相を飽和食塩 水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無機塩を ろ去後、減圧下溶媒を留去し、得られた黄色固体をエタ ノール:水(6:5, v/v, 6mL)で再結晶させ、室 20 温で乾燥することにより、黄色固体の4- (トランスー 9, 10-ジヒドロキシオクタデシルカルバモイル)-2-エチルスルフォニルアミノベンゼンカルボヒドロキ サム酸(0.55g,47%:化合物61)を得た。 1 H-NMR (DMSO-d_e): δ (0.83 (3H, m), 1.14 (2H, t, J = 7.2 Hz), 1.22-1.49(28H, m), 3.15 - 3.24 (6H, m), *

* 7.42 (1H, dd, J = 8.1, 1.5 Hz), 7.70 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.88 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.51 (1H, m), 9.48 (1H, br s), 11.72 (1H, br s).

【0129】試験例1 PKC活性

(PKC活性化測定方法) PKC活性はプロメガ社製の 非ラジオイムノPKC活性測定用キット [PepTar (登録商標)]を用いた。すなわちPKCによりリン酸 化されるペプチドに蛍光標識をしておき、PKCにより リン酸化されたペプチドをアガロース電気泳動で分離す 10 る。泳動後のアガロースゲルの電気泳動画像をコンピューター上へ取り込み、その蛍光強度を画像解析 (NIH Image 1.61) した。解析は、プロットプロファイル (Plot Profile)を利用し、リン酸化されたペプチドとリン酸 化されなかったペプチドのパンドピーク面積をそれぞれ 計測した。この面積値から、りん酸化されたペプチドの 割合 (P比)を計算した。PKC活性化率は、以下の式 によった。

PKC活性化率 (%) = [(被検体のP比-基剤のP 比)/基剤のP比]×100

【0130】(試験結果)本発明の化合物のPKC活性化率を表2に示した。本結果は、本発明の一般式(I)で示される化合物がPKC活性化作用を有することを示す

[0131] [表2]

	New robs of the last	may a set let. (a.c.)
化合物 No	濃度 (M)	PKC 活性(%)
1 2	6×10 ⁻⁶	114.7
17	6×10^{-6}	316.7
19	6×10^{-6}	128.2
2 6	6 × 1 0 ^{- 5}	58.5
2 9	6×10 ⁻⁶	106.6
3 2	6×10^{-6}	152.2
3 3	6×10^{-8}	245.2
3 6	6×10 ⁻⁸	182.5
3 7	6×10^{-5}	226.1
38	6×10^{-6}	182.5
4 1	6×10^{-8}	219.9
4 3	6×10^{-6}	273.7
4 4	6×10^{-6}	137.0
4 6	6×10^{-6}	343.2
47	6×10^{-6}	298.1
49	6×10^{-6}	81.3
5 1	6×10^{-6}	270.7
5 2	6×10^{-6}	190.8
5 3	6×10^{-6}	250.8
5 4	6 × 1 0 - 6	241.0
58	6×10^{-6}	103.8
5 9	6×10^{-6}	221.7
6 0	6 × 1 0 - 6	196.8
6 1	6×10^{-5}	197.2

【① 1 3 2 】 および製薬学的に許容される塩は、温血動物(例えばヒ 【発明の効果】本発明の一般式(1)で示される化合物 50 ト、ウサギ、モルモット、ラット、イヌ、ネコなど)の

54

PKCが関与する疾患、例えば高眼圧症、緑内障、中枢 * の予防・治療剤として、また好中球からのスーパーオキ神経障害、老人性痴呆症、アルツハイマー症、腫瘍など* サイドによる免疫賦活剤などに有用である。

識別記号	F I	テーマコード(参考)
	A61P 27/06	
1 1 1	43/00	111
	C 0 7 C 311/08	
	311/09	
•	311/11	
	311/13	•
	311/21	
	311/35	
	311/44	
	C O 7 D 277/44	
	C 0 7 C 237/30	
		A 6 1 P 27/06 1 1 1 1 43/00 C 0 7 C 311/08 311/09 311/11 311/13 311/21 311/35 311/44 C 0 7 D 277/44

F ターム(参考) 4C033 AD05 AD13 AD17 AD20 4C086 AA01 AA02 AA03 BC82 MA01

MA04 NA14 ZA02 ZA16 ZA33

ZB09 ZB26 ZC19

4C206 AA01 AA02 AA03 JA16 KA01

MA01 MA04 MA12 NA14 ZA02

ZA16 ZA33 ZB26 ZC19

4H006 AA01 AA03 AB20 BV72